AG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENAKBEIT AUF DEM GEBIET DES (12) NACH DEM VE PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



I BIBIN BUTANDI NI RIBUN ITALI BIRUK BIRUK BIRUK DINI DINI BIRUK BIRUK BIRUK BIRUK BUTAN BURUK DINI BURUK DINI

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 19. August 2004 (19.08.2004)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2004/069846 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7: C07D 521/00, 239/56, 403/04, A01N 43/54, 43/56, 43/90

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2004/000708

(22) Internationales Anmeldedatum:

28. Januar 2004 (28.01.2004)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 103 04 957.6

6. Februar 2003 (06.02.2003) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÜLLER, Bernd [DE/DE]; Stockingerstrasse 7, 67227 Frankenthal (DE). GROTE, Thomas [DE/DE]; Im Höhnhausen 18, 67157 Wachenheim (DE). BLETTNER, Carsten [DE/DE]; Richard-Wagner-Strasse 48, 68165 Mannheim (DE). GEWEHR, Markus [DE/DE]; Goethestrasse 21, 56288 Kastellaun (DE). GRAMMENOS, Wassilios [GR/DE]; Alexander-Fleming-Strasse 13, 67071 Ludwigshafen (DE).

GYPSER, Andreas [DE/DE]; B 4,4, 68159 Mannheim (DE). RHEINHEIMER, Joachim [DE/DE]; Merziger Strasse 24, 67063 Ludwigshafen (DE). SCHÄFER, Peter [DE/DE]; Römerstrasse 1, 67308 Ottersheim (DE). SCHIEWECK, Frank [DE/DE]; Lindenweg 4, 67258 Hessheim (DE). SCHWÖGLER, Anja [DE/DE]; Heinrich-Lanz-Strasse 3, 68165 Mannheim (DE). TORMO I BLASCO, Jordi [ES/DE]; Carl-Benz-Str. 10-3, 69514 Laudenbach (DE). WAGNER, Oliver [DE/DE]; Im Meisental 50, 67433 Neustadt (DE). SCHERER, Maria [DE/DE]; Hermann-Jürgens-Strasse 30, 76829 Landau (DE). STRATHMANN, Siegfried [DE/DE]; Donnersbergstr. 9, 67117 Limburgerhof (DE). SCHÖFL, Ulrich [DE/DE]; Luftschiffring 22c, 68782 Brühl (DE). STIERL, Reinhard [DE/DE]; Jahnstrasse 8, 67251 Freinsheim (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: PYRIMIDINES, METHODS FOR THE PRODUCTION THEREOF, AND USE THEREOF
- (54) Bezeichnung: PYRIMIDINE, VERFAHREN ZU DEREN HERSTELLUNG SOWIE DEREN VERWENDUNG

$$R^3$$
 N
 R^2
 (I)

(57) Abstract: The invention relates to pyrimidines of formula (I), wherein L_n have the meaning indicated in the description while the substituents R^1 , R^2 , and R^3 have the following meaning: R^1 $represents\ C_1-C_{10}\ alkyl,\ C_2-C_{10}\ alkenyl,\ C_2-C_{10}\ alkinyl,\ C_3-C_{12}\ cycloalkyl,\ C_3-C_{10}\ cycloalkenyl,\ c_3-C_{10}\ cycloalkenyl,\$ phenyl, or a five-membered to ten-membered saturated, partially unsaturated, or aromatic heterocycle that is bonded via carbon and contains one to four heteroatoms from the group comprising O, N, or S; R² represents halogen, cyano, C₁-C₄ alkyl, C₂-C₄ alkenyl, C₂-C₄ alkinyl, C₁-C₄ alkoxy, C₃-C₄ alkenyloxy, or C₃-C₄ alkinyloxy, the alkyl radicals, alkenyl radicals, and alkinyl radicals of R² being optionally substituted by halogen, cyano, nitro, C₁-C₂ alkoxy, or C1-C4 alkoxycarbonyl; R3 represents a five-membered or six-membered saturated, partially unsaturated, or aromatic monocyclic or bicyclic heterocycle containing one to four heteroatoms

from the group comprising O, N, or S. Also disclosed are methods and intermediate products for producing said compounds, substances containing the inventive compounds, and the use thereof for controlling plant-pathogenic fungi.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft Pyrimidine der Formel (I), in der Ln die in der Beschreibung gegebene Bedeutung haben und die Substituenten R¹, R² und R³ die folgende Bedeutung haben: R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₃-C₁₂-Cycloalkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkenyl, Phenyl oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer über Kohlenstoff gebundener Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S; R2 Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₄-Alkenyloxy oder C₃-C₄-Alkinyloxy, wobei die Alkyl, Alkenyl und Alkinylreste von R² durch Halogen, Cyano, Nitro, C1-C2-Alkoxy oder C1-C4-Alkoxycarbonyl substituiert sein können; R³ fünf- oder sechsgliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer mono- oder bicyclischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S; sowie Verfahren und Zwischenprodukte zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie deren Verwendung zur Bekämpfung pflanzenpathogener Schadpilze.

PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

vor Ablauf der f\(\text{u}\)r \(\text{Anderungen der Anspr\(\text{u}\)che geltenden
 Frist; Ver\(\text{o}\)ffentlichung wird wiederholt, falls \(\text{Anderungen}\)
 eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Pyrimidine, Verfahren zu deren Herstellung sowie deren Verwendung

5 Die vorliegende Erfindung betrifft Pyrimidine der Formel I,

$$R^3$$
 N R^2

1

in der der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

10 n eine ganze Zahl von 1 bis 5;

15

L Halogen, Cyano, Nitro, Cyanato (OCN), C_1 - C_8 -Alkyl, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_2 - C_{10} -Alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_2 - C_{10} -Alkenyloxy, C_2 - C_{10} -Alkinyloxy, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkenyl, C_3 - C_6 -Cycloalkoxy, C_3 - C_6 -Cycloalkenyloxy, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=S)-N(A')A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m-A, S(=O)_m-O-A oder S(=O)_m-N(A')A;

m 0, 1 oder 2;

- A,A', A" unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₃-C₈-Cycloalkenyl, wobei die organischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder durch Cyano oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein können, oder A und A' zusammen mit den Atomen an die sie gebunden sind für einen fünf- oder sechsgliedrigen gesättigten, partiell ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, stehen;
- R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₃-C₁₂-Cycloalkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkenyl, Phenyl oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer über Kohlenstoff gebundener Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S;

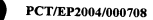
10

15

20

25

30



- R² Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₄-Alkenyloxy oder C₃-C₄-Alkinyloxy;
- R³ fünf- oder sechsgliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer mono- oder bicyclischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S,

wobei die aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen der Restedefinitionen von L, R¹, R² und/oder R³ ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis vier Gruppen R^a tragen können:

Halogen, Cyano, C₁-C₈-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₂-C₁₀-Alkenyloxy, C₂-C₁₀-Alkinyloxy, OH, SH, zwei vicinale Gruppen R^a (=O) oder (=S) bedeuten können, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, C₃-C₆-Cycloalkenyloxy, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m-A, S(=O)_m-O-A oder S(=O)_m-N(A')A, wobei m, A, A', A" die vorgenannte Bedeutung haben und wobei die aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen R^b tragen können, wobei R^b die gleiche Bedeutung wie R^a besitzt.

Außerdem betrifft die Erfindung Verfahren und Zwischenprodukte zur Herstellung dieser Verbindungen, sie enthaltende Mittel sowie deren Verwendung zur Bekämpfung pflanzenpathogener Schadpilze.

4-Aminopyrimidine mit fungizider Wirkung sind aus EP-A 407 899 und BE-A 864,399 bekannt. In DE-A 3937284 sind fungizide 2-Pyridyl-4-benzylpyrimidine beschrieben. Aus WO-A 01/96314 sind fungizide Pyrimidine, die in 2-Stellung eine Cyanaminosubstituenten tragen, bekannt.

Ihre Wirkung ist jedoch in vielen Fällen nicht zufriedenstellend. Daher lag als Aufgabe zugrunde, Verbindungen mit verbesserter Wirksamkeit zu finden.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Pyrimidine der Formel I gefunden. Außerdem wurden Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung sowie sie enthaltende Mittel zur Bekämpfung von Schadpilzen gefunden.

Die Verbindungen I können auf verschiedenen Wegen erhalten werden.

40 Beispielsweise kann von den Dichlorpyrimidinen der Formel V ausgegangen werden, deren Herstellung in WO-A 02/074753 detailliert beschrieben ist. Durch Kupplung mit



metallorganischen Reagenzien wird in der Regel zunächst der Substituent R1 in 4-Stellung am Pyrimidinring eingeführt (s. Schema 1) und damit die Verbindungen der Formel VI erhalten.

5 Schema 1:

10

15

20

In einer Ausführungsform dieses Verfahrens erfolgt die Umsetzung unter Übergangsmetallkatalyse, wie Ni- oder Pd-Katalyse. Analog kann der Rest R² in 6-Position am Pyrimidinring eingeführt werden. In manchen Fällen kann es ratsam sein die Reihenfolge umzudrehen und den Substituenten R² zuerst einzuführen.

In den Formeln $(R^1)_{y-w}X_w-M^y$ und $(R^2)_{y-w}X_w-M^y$ steht M für ein Metallion der Wertigkeit Y, wie beispielsweise B, Zn, Mg, Cu oder Sn, X steht für Chlor, Brom, Iod oder Hydroxy, R^1 und R^2 bedeuten insbesondere $\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_6\text{-}\mathsf{Alkyl}$ und w steht für eine Zahl von 0 bis 3. Diese Reaktion kann beispielsweise analog folgender Methoden durchgeführt werden: J. Chem. Soc. Perkin Trans. 1, 1187 (1994), ebenda 1, 2345 (1996); WO-A 99/41255; Aust. J. Chem., Bd. 43, 733 (1990); J. Org. Chem., Bd. 43, 358 (1978); J. Chem. Soc. Chem. Commun. 866 (1979); Tetrahedron Lett., Bd. 34, 8267 (1993); ebenda, Bd. 33, 413 (1992).

Die obengenannten Angaben beziehen sich insbesondere auf die Herstellung von Verbindungen, in denen R² eine Alkylgruppe darstellt. Sofern R² eine Cyangruppe oder einen Alkoxysubstituenten bedeutet, kann der Rest R² durch Umsetzung mit Alkalime-

5

10

15

Sulfone der Formel IIIb werden durch Oxidation der entsprechenden Thioverbindungen IIIa erhalten. Ihre Herstellung erfolgt unter den aus WO 02/88127 bekannten Bedingungen. Als Oxidationsmittel haben sich insbesondere Wasserstoffperoxid oder Persäuren organischer Carbonsäuren bewährt. Die Oxidation kann jedoch auch beispielsweise mit Selendioxid durchgeführt werden.

In Schema 2 ist ein ähnlicher Syntheseweg wie in Schema 1 aufgeführt, in dem lediglich einige Synthesesequenzen ausgetauscht wurden. Interessant ist der in Schema 1 aufgezeigte Weg insbesondere zur Herstellung der Verbindungen I', in denen R² Chlor bedeutet, sowie für Verbindungen I, in denen R² eine Cyan- oder Alkoxygruppe darstellt.

Schema 2

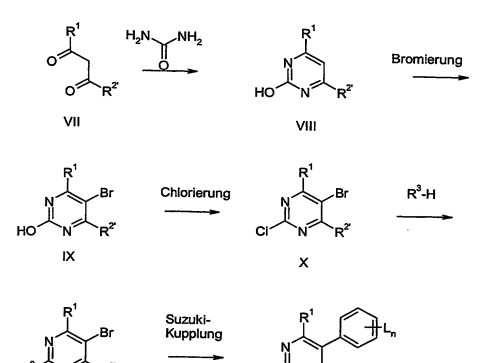
tallcyaniden bzw. Alkalimetallalkoholaten eingeführt werden.

20

25

Ein weiterer vorteilhafter Weg zur Herstellung der Verbindungen I ist in Schema 3 aufgezeigt. Der Substituent R² steht hierbei für einen über C-gebundenen Rest wie Alkyl nicht jedoch Cyan. Der Aufbau des Pyrimidinrings erfolgt nach den in WO 97/49697, DD 151404 und JOC 17 (1952), 1320 beschriebenen Wegen.





ΧI

Die Bromierung erfolgt vorzugsweise mit elementarem Brom oder N-Bromsuccinimid. Vorteilhaft kann diese Stufe in einem inerten Lösungsmittel wie Chlorbenzol, Nitrobenzol, Methylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff oder einer Carbonsäure wie Essigsäure durchgeführt werden.

["

10

Als Chlorierungsmittel für die Umsetzung der Hydroxyverbindungen IX zu den Verbindungen X eignen sich beispielsweise POCl₃, PCl₃/Cl₂ oder PCl₅, oder Mischungen dieser Reagenzien. Die Reaktion kann in überschüssigem Chlorierungsmittel (POCl₃) oder einem inerten Lösungsmittel, wie beispielsweise Acetonitril, Toluol, Chlorbenzol oder 1,2-Dichlorethan durchgeführt werden. Die Durchführung in POCl₃ ist bevorzugt.

15

20

Diese Umsetzung erfolgt üblicherweise zwischen 10 und 180°C. Aus praktischen Gründen entspricht gewöhnlich die Reaktionstemperatur der Siedetemperatur des eingesetzten Chlorierungsmittels (POCl₃) oder des Lösungsmittels. Das Verfahren wird vorteilhaft unter Zusatz von N,N-Dimethylformamid in katalytischen oder unterstöchiometrischen Mengen oder von Stickstoffbasen, wie beispielsweise N,N-Dimethylanilin durchgeführt.

Die Verknüpfung zwischen R³ und dem Pyrimidinring erfolgt im Falle von nucleophilen Heterocyclen unter den Bedingungen der nucleophilen Substitution; üblicherweise bei 0 bis 200°C, vorzugsweise bei 10 bis 150°C in Gegenwart eines dipolar aprotischen Lösungsmittels wie N,N-Dimethylformamid, Tetrahydrofuran oder Acetonitril [vgl. DE-A 39 01 084; Chimia, Bd. 50, S. 525-530 (1996); Khim. Geterotsikl. Soedin, Bd. 12, S. 1696-1697 (1998)].

Im allgemeinen werden die Komponenten in etwa stöchiometrischem Verhältnis eingesetzt. Es kann jedoch vorteilhaft sein, den Stickstoffheterocyclus der Formel R³-H im Überschuss einzusetzen.

In der Regel wird die Reaktion in Gegenwart einer Base durchgeführt, die äquimolar oder auch in Überschuss eingesetzt werden kann. Als Basen kommen Alkalimetallcarbonate und -hydrogencarbonate, beispielsweise Na₂CO₃ und NaHCO₃, Stickstoffbasen, wie Triethylamin, Tributylamin und Pyridin, Alkalimetallalkoholate, wie Natriumethylat oder Kalium-tert. butylat, Alkalimetallamide wie NaNH₂ oder auch Alkalimetallhydride, wie LiH oder NaH, in Frage.

Außerdem kann die Verknüpfung des Pyrimidinrings mit dem Phenylring unter den Reaktionsbedingungen der Suzuki-Kupplung (JOC (2002) 67, 3643; Angew. Chem. (2002) 114, 4350 und dort zitierte Literatur) erfolgen.

Beim Aufbau des Pyrimidinrings kann es von Vorteil sein, den Heterocyclylsubstituenten R³ gleich mit der Amidinkomponente wie in Schema 4a gezeigt einzubringen. R² stellt in diesem Fall wiederum einen über Kohlenstoff gebundenen Rest wie Alkyl (jedoch nicht Cyan) dar.

Schema 4a

30

35

15

Umgekehrt können Pyrimidine I, in denen R² Halogen oder eine Alkoxygruppe bedeutet vorteilhaft nach dem in Schema 4b gezeigten Weg hergestellt werden. Ausgehend von Ketoestern XIIb und Amidinen werden die Verbindungen XIII erhalten, die je nach

Ausgestaltung des Substituenten R² in die jeweiligen Zielverbindungen I oder I' übergeführt werden können.

Schema 4b

5

Wie bereits oben mehrere Male erwähnt, ist es vorteilhaft zur Herstellung der Pyrimidine I, in denen R² einen über Kohlenstoff gebundenen Rest wie Alkyl (jedoch nicht Cyan) darstellt von 1,3-Dicarbonylverbindungen (XIIa) auszugehen. Durch Umsetzung mit Harnstoff, gelangt man – wie in Schema 5 gezeigt zu den Verbindungen XIV, die zu XV chloriert werden können.

Schema 5:

10

15

Die Einführung des Substituenten R³ erfolgt im Falle von nucleophilen Heterocyclen unter den Bedingungen der nucleophilen Substitution.

Außerdem kann die Bindungsbildung auch Übergangsmetall-katalysiert, wie z. B: unter den Reaktionsbedingungen der Suzuki-Kupplung, erfolgen.

In Schema 6 ist weiterhin aufgezeigt wie eine Kettenverlängerung des Substituenten R¹ bewerkstelligt werden kann.

Schema 6:

$$R^3$$
 N R^2

a) Deprotonierung

c) Dehydratisierung

10

15

25

5

Die Reaktionsgemische werden in üblicher Weise aufgearbeitet, z.B. durch Mischen mit Wasser, Trennung der Phasen und gegebenenfalls chromatographische Reinigung der Rohprodukte. Die Zwischen- und Endprodukte fallen z.T. in Form farbloser oder schwach bräunlicher, zäher Öle an, die unter vermindertem Druck und bei mäßig erhöhter Temperatur von flüchtigen Anteilen befreit oder gereinigt werden. Sofern die Zwischen- und Endprodukte als Feststoffe erhalten werden, kann die Reinigung auch durch Umkristallisieren oder Digerieren erfolgen.

Sofern einzelne Verbindungen I nicht auf den voranstehend beschriebenen Wegen zugänglich sind, können sie durch Derivatisierung anderer Verbindungen I hergestellt werden.

Sofern bei der Synthese Isomerengemische anfallen, ist im allgemeinen jedoch eine Trennung nicht unbedingt erforderlich, da sich die einzelnen Isomere teilweise während der Aufbereitung für die Anwendung oder bei der Anwendung (z.B. unter Licht-, Säureoder Baseneinwirkung) ineinander umwandeln können. Entsprechende Umwandlungen können auch nach der Anwendung, beispielsweise bei der Behandlung von Pflanzen in der behandelten Pflanze oder im zu bekämpfenden Schadpilz erfolgen.

30 Bei den in den vorstehenden Formeln angegebenen Definitionen der Symbole wurden Sammelbegriffe verwendet, die allgemein repräsentativ für die folgenden Substituenten stehen:

Halogen: Fluor, Chlor, Brom und Jod;

Alkyl: gesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 1 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen, z.B. C₁-C₆-Alkyl wie Methyl, Ethyl, Propyl, 1-Methylethyl, Butyl, 1-Methylpropyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Dimethylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl und 1-Ethyl-2-methylpropyl:

10

15

5

Halogenalkyl: geradkettige oder verzweigte Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen teilweise oder vollständig die Wasserstoffatome durch Halogenatome wie vorstehend genannt ersetzt sein können, z.B. C₁-C₂-Halogenalkyl wie Chlormethyl, Brommethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Fluormethyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Chlorfluormethyl, Dichlorfluormethyl, Chlordifluormethyl, 1-Chlorethyl, 1-Bromethyl, 1-Fluorethyl, 2-Fluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2-Difluorethyl, 2,2-Trifluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2-Chlor-2-fluorethyl, 2,2-Dichlor-2-fluorethyl, 2,2-Trichlorethyl, Pentafluorethyl oder 1,1,1-Trifluorprop-2-yl;

Alkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 20 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkenyl wie Ethenyl, 1-Propenyl, 2-Propenyl, 1-Methylethenyl, 1-Butenyl, 2-Butenyl, 3-Butenyl, 1-Methyl-1-propenyl, 2-Methyl-1-propenyl, 1-Methyl-2-propenyl, 2-Methyl-2-propenyl, 1-Pentenyl, 2-Pentenyl, 3-Pentenyl, 4-Pentenyl, 1-Methyl-1butenyl, 2-Methyl-1-butenyl, 3-Methyl-1-butenyl, 1-Methyl-2-butenyl, 2-Methyl-2-25 butenyl, 3-Methyl-2-butenyl, 1-Methyl-3-butenyl, 2-Methyl-3-butenyl, 3-Methyl-3butenyl, 1,1-Dimethyl-2-propenyl, 1,2-Dimethyl-1-propenyl, 1,2-Dimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1propenyl, 1-Ethyl-2-propenyl, 1-Hexenyl, 2-Hexenyl, 3-Hexenyl, 4-Hexenyl, 5-Hexenyl, 1-Methyl-1-pentenyl, 2-Methyl-1-pentenyl, 3-Methyl-1-pentenyl, 4-Methyl-1pentenyi, 1-Methyl-2-pentenyi, 2-Methyl-2-pentenyi, 3-Methyl-2-pentenyi, 4-Methyl-2-30 pentenyl, 1-Methyl-3-pentenyl, 2-Methyl-3pentenyl, 3-Methyl-3-pentenyl, 4-Methyl-3pentenyl, 1-Methyl-4-pentenyl, 2-Methyl-4-pentenyl, 3-Methyl-4-pentenyl, 4-Methyl-4pentenyl, 1,1-Dimethyl-2-butenyl, 1,1-Dimethyl-3-butenyl, 1,2-Dimethyl-1-butenyl, 1,2-Dimethyl-2-butenyl, 1,2-Dimethyl-3-butenyl, 1,3-Dimethyl-1-butenyl, 1,3-Dimethyl-2butenyl, 1,3-Dimethyl-3-butenyl, 2,2-Dimethyl-3-butenyl, 2,3-Dimethyl-1-butenyl, 2,3-35 Dimethyl-2-butenyl, 2,3-Dimethyl-3-butenyl, 3,3-Dimethyl-1-butenyl, 3,3-Dimethyl-2butenyl, 1-Ethyl-1-butenyl, 1-Ethyl-2-butenyl, 1-Ethyl-3-butenyl, 2-Ethyl-1-butenyl, 2-Ethyl-2-butenyl, 2-Ethyl-3-butenyl, 1,1,2-Trimethyl-2-propenyl, 1-Ethyl-1-methyl-2-

propenyl, 1-Ethyl-2-methyl-1propenyl und 1-Ethyl-2-methyl-2-propenyl;

25



Alkadienyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und zwei Doppelbindungen in beliebiger Position;

Halogenalkenyl: ungesättigte, geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffreste mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und einer Doppelbindung in einer beliebigen Position (wie vorstehend genannt), wobei in diesen Gruppen die Wasserstoffatome teilweise oder vollständig gegen Halogenatome wie vorstehend genannt, insbesondere Fluor, Chlor und Brom, ersetzt sein können;

Alkinyl: geradkettige oder verzweigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 2 bis 4, 6, 8 oder 10 Kohlenstoffatomen und einer Dreifachbindung in einer beliebigen Position, z.B. C₂-C₆-Alkinyl wie Ethinyl, 1-Propinyl, 2-Propinyl, 1-Butinyl, 2-Butinyl, 3-Butinyl, 1-Methyl-2-propinyl, 1-Pentinyl, 2-Pentinyl, 3-Pentinyl, 4-Pentinyl, 1-Methyl-2-butinyl, 1-Methyl-3-butinyl, 2-Methyl-3-butinyl, 3-Methyl-1-butinyl, 1,1-Dimethyl-2-propinyl, 1-Ethyl-2-propinyl, 1-Hexinyl, 2-Hexinyl, 3-Hexinyl, 4-Hexinyl, 5-Hexinyl, 1-Methyl-2-pentinyl, 1-Methyl-3-pentinyl, 1-Methyl-4-pentinyl, 2-Methyl-3-pentinyl, 2-Methyl-4-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 3-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-1-pentinyl, 4-Methyl-2-pentinyl, 1,1-Dimethyl-2-butinyl, 1,1-Dimethyl-3-butinyl, 1,2-Dimethyl-3-butinyl, 2,2-Dimethyl-3-butinyl, 3,3-Dimethyl-1-butinyl, 1-Ethyl-2-butinyl, 1-Ethyl-3-butinyl, 2-Ethyl-3-butinyl und
 1-Ethyl-1-methyl-2-propinyl;

Cycloalkyl: mono- oder bicyclische, gesättigte Kohlenwasserstoffgruppen mit 3 bis 6 oder 8 Kohlenstoffringgliedern, z.B. C₃-C₈-Cycloalkyl wie Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Cyclohexyl,

fünf- bis sechsgliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S:

5- oder 6-gliedriges Heterocyclyl, enthaltend ein bis drei Stickstoffatome und/oder ein Sauerstoff- oder Schwefelatom oder ein oder zwei Sauerstoff-30 und/oder Schwefelatome, z.B. 2-Tetrahydrofuranyl, 3-Tetrahydrofuranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Tetrahydrothienyl, 2-Pyrrolidinyl, 3-Pyrrolidinyl, 3-Isoxazolidinyl, 4-Isoxazolidinyl, 5-Isoxazolidinyl, 3-Isothiazolidinyl, 4-Isothiazolidinyl, 5-Isothiazolidinyl, 3-Pyrazolidinyl, 4-Pyrazolidinyl, 5-Pyrazolidinyl, 2-Oxazolidinyl, 4-Oxazolidinyl, 5-Oxazolidinyl, 2-Thiazolidinyl, 4-Thiazolidinyl, 5-35 Thiazolidinyl, 2-Imidazolidinyl, 4-Imidazolidinyl, 1,2,4-Oxadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Oxadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-3-yl, 1,2,4-Thiadiazolidin-5-yl, 1,2,4-Triazolidin-3-yl, 1,3,4-Oxadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Thiadiazolidin-2-yl, 1,3,4-Triazolidin-2-yl, 2,3-Dihydrofur-2-yl, 2,3-Dihydrofur-3-yl, 2,4-Dihydrofur-2-yl, 2,4-40 Dihydrofur-3-yl, 2,3-Dihydrothien-2-yl, 2,3-Dihydrothien-3-yl, 2,4-Dihydrothien-2yl, 2,4-Dihydrothien-3-yl, 2-Pyrrolin-2-yl, 2-Pyrrolin-3-yl, 3-Pyrrolin-2-yl, 3-Pyrrolin-



3-yl, 2-lsoxazolin-3-yl, 3-lsoxazolin-3-yl, 4-lsoxazolin-3-yl, 2-lsoxazolin-4-yl, 3lsoxazolin-4-yl, 4-lsoxazolin-4-yl, 2-lsoxazolin-5-yl, 3-lsoxazolin-5-yl, 4-Isoxazolin-5-yl, 2-Isothiazolin-3-yl, 3-Isothiazolin-3-yl, 4-Isothiazolin-3-yl, 2-Isothiazolin-4-yl, 3-Isothiazolin-4-yl, 4-Isothiazolin-4-yl, 2-Isothiazolin-5-yl, 3-Isothiazolin-5-yl, 4-Isothiazolin-5-yl, 2,3-Dihydropyrazol-1-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5 2-yl, 2,3-Dihydropyrazol-3-yl, 2,3-Dihydropyrazol-4-yl, 2,3-Dihydropyrazol-5-yl, 3,4-Dihydropyrazol-1-yl, 3,4-Dihydropyrazol-3-yl, 3,4-Dihydropyrazol-4-yl, 3,4-Dihydropyrazol-5-yl, 4,5-Dihydropyrazol-1-yl, 4,5-Dihydropyrazol-3-yl, 4,5-Dihydropyrazol-4-yl, 4,5-Dihydropyrazol-5-yl, 2,3-Dihydrooxazol-2-yl, 2,3-Dihydrooxazol-3-yl, 2,3-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-10 Dihydrooxazol-2-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 3,4-Dihydrooxazol-5-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-3-yl, 3,4-Dihydrooxazol-4-yl, 2-Piperidinyl, 3-Piperidinyl, 4-Piperidinyl, 1,3-Dioxan-5-yl, 2-Tetrahydropyranyl, 4-Tetrahydropyranyl, 2-Tetrahydrothienyl, 3-Hexahydropyridazinyl, 4-Hexahydropyridazinyl, 2-Hexahydropyrimidinyl, 4-15 Hexahydropyrimidinyl, 5-Hexahydropyrimidinyl, 2-Piperazinyl, 1,3,5-Hexahydrotriazin-2-yl und 1,2,4-Hexahydrotriazin-3-yl;

- 5-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom: 5-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis vier Stickstoffatome oder ein bis drei Stickstoffatome und ein Schwefel- oder Sauerstoffatom als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Furyl, 3-Furyl, 2-Thienyl, 3-Thienyl, 2-Pyrrolyl, 3-Pyrrolyl, 3-Isoxazolyl, 4-Isoxazolyl, 5-Isoxazolyl, 3-Isothiazolyl, 4-Isothiazolyl, 5-Isothiazolyl, 3-Pyrazolyl, 4-Pyrazolyl, 5-Pyrazolyl, 2-Oxazolyl, 4-Oxazolyl, 5-Oxazolyl, 2-Thiazolyl, 4-Thiazolyl, 5-Thiazolyl, 2-Imidazolyl, 4-Imidazolyl, 1,2,4-Oxadiazol-3-yl, 1,2,4-Thiadiazol-5-yl, 1,2,4-Triazol-3-yl, 1,3,4-Oxadiazol-2-yl, 1,3,4-Thiadiazol-2-yl und 1,3,4-Triazol-2-yl;
- 6-gliedriges Heteroaryl, enthaltend ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome:
 6-Ring Heteroarylgruppen, welche neben Kohlenstoffatomen ein bis drei bzw. ein bis vier Stickstoffatome als Ringglieder enthalten können, z.B. 2-Pyridinyl, 3-Pyridinyl, 4-Pyridinyl, 4-Pyridazinyl, 2-Pyrimidinyl, 4-Pyrimidinyl, 5-Pyrimidinyl, 2-Pyrazinyl, 1,3,5-Triazin-2-yl und 1,2,4-Triazin-3-yl.

In dem Umfang der vorliegenden Erfindung sind die (R)- und (S)-Isomere und die Racemate von Verbindungen der Formel I eingeschlossen, die chirale Zentren aufweisen.

Im folgenden werden bevorzugte Ausführungsformen der Erfindung beschrieben.

Pyrimidine I, wobei der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:



- $\label{eq:Laplace} \begin{array}{ll} L & \text{Halogen, Cyano, C$_1$-C$_8$-Alkyl, C$_2$-C$_{10}$-Alkenyl, C$_2$-C$_{10}$-Alkinyl, C$_1$-C$_6$-Alkoxy, C$_2$-C$_{10}$-Alkenyloxy, C$_2$-C$_{10}$-Alkinyloxy, -C(=O)-O-A, N(A')-C(=O)-A oder S(=O)_m-A, \\ \end{array}$
- 5 m 0, 1 oder 2;

20

30

40

- A,A', A"unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, wobei die organischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder A und A' zusammen mit den Atomen an die sie gebunden sind für einen partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, stehen;
- R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₃-C₁₂-Cycloalkyl, C₃-C₁₀-15 Cycloalkenyl;
 - R² C₁-C₄-Alkyl, Cyano oder Chlor:
 - R³ die eingangs genannte Bedeutung;

wobei die aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen der Restedefinitionen von L, R¹ und/oder R³ ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis vier Gruppen R^a tragen können:

- 25 R^a Halogen, Cyano, C_1 - C_8 -Alkyl, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_2 - C_{10} -Alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_2 - C_{10} -Alkenyloxy, C_2 - C_{10} -Alkinyloxy, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkenyl, C_3 - C_6 -Cycloalkoxy, C_3 - C_6 -Cycloalkenyloxy, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, -C(=O)-N(A')A, -C(=O)-N(A')A, -C(=O)-A, -C(=O)-N(A')A, -C(O)-N(A')A, -C(O)-N(A')A, -C(O)-N(A')A, -C(O)-N(A')A, -C(O)-N(A')A, -C(O)-N(A')A, -C(O
 - Im Hinblick auf die bestimmungsgemäße Verwendung der Pyrimidine der Formel I sind die folgenden Bedeutungen der Substituenten, und zwar jeweils für sich allein oder in Kombination, besonders bevorzugt:
- Verbindungen I werden bevorzugt, in denen R¹ für C₃-C₀-Alkyl, C₃-C₀-Alkenyl, C₃-C₀-Alkenyl, C₃-C₀-Cycloalkyl oder C₅-C₀-Cycloalkenyl steht.
 - Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^1 für C_1 - C_6 -Alkyl oder C_1 - C_6 -Halogenalkyl steht.



Daneben werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^1 für C_2 - C_{10} -Alkenyl oder C_2 - C_{10} -Alkinyl steht.

Gleichermaßen bevorzugt sind Verbindungen I, in denen R¹ für einen 5- oder 6gliedrigen gesättigten oder aromatischen Heterocyclus steht.

Außerdem werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen R^1 für C_3 - C_6 -Cycloalkyl oder für C_5 - C_6 -Cycloalkenyl steht, welche durch C_1 - C_4 -Alkyl oder Halogen substituiert sein können.

10

15

5

Verbindungen I werden besonders bevorzugt, in denen R^a für Halogen, Cyano, C_1 - C_8 -Alkyl, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_2 - C_{10} -Alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_2 - C_{10} -Alkenyloxy, C_2 - C_{10} -Alkinyloxy, C_3 - C_6 -Cycloalkyl, C_3 - C_6 -Cycloalkenyl, C_3 - C_6 -Cycloalkoxy, C_3 - C_6 -Cycloalkenyloxy, C_3 - C_6

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R^b für Halogen, Cyano, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₁-C₆-Alkylcarbonyl, C₁-C₆-Haloalkylcarbonyl, C(A')(=N-OA), oder C₁-C₆-Alkoxy steht.

Besonders bevorzugt werden auch Verbindungen I, in denen R^2 C_1 - C_4 -Alkyl bedeutet, das durch Halogen substituiert sein kann.

25

Gleichermaßen besonders bevorzugt sind Verbindungen I, in denen \mathbb{R}^2 für Methyl steht.

Daneben werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen R² für Halogenmethyl steht.

Außerdem werden Verbindungen I besonders bevorzugt, in denen \mathbb{R}^2 für Halogen steht.

Insbesondere werden Verbindungen I bevorzugt, in denen R² Methyl, Chlor oder Ethyl bedeutet.

Weiterhin sind Pyrimidine der Formel I bevorzugt, in der R³ Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, 1,2,3-Triazolyl, 1,2,4-Triazolyl, Tetrazolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, 1,3,4-Oxadiazolyl, Furanyl, Thiophenyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Pyridinyl, Pyrimidinyl, Pyrimidinyl,

Furanyl, Thiophenyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Pyridinyl, Pyrimidinyl, Pyrazinyl, Pyridazinyl, 1,2,3-Triazinyl, 1,2,4-Triazinyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Hexahydroazepinyl oder

Dihydropyridinyl bedeutet, wobei der Heterocyclus über C oder N an den Pyrimidinring gebunden sein kann und bis zu drei Substituenten R^a tragen kann.

Insbesondere sind Pyrimidine der Formel I bevorzugt, in der R³ Pyrazol-1-yl, [1,2,4]Triazol-1-yl, Pyridin-2-yl, Pyrimidin-2-yl, Pyridazin-3-yl, Pyrrolidin-2-on-1-yl, Piperidin-2-on-1-yl, Hexahydro-2H-azepin-2-on-1-yl, Pyrrolidin-2-thion-1-yl, Pyrrolidin-2-on-1-yl bedeutet.

Bevorzugt werden Verbindungen I, in denen mindestens eine Gruppe L orthoständig zu der Verknüpfungsstelle mit dem Pyrimidin-Gerüst steht; insbesondere solche, in denen n den Wert 1, 2 oder 3 aufweist.

Pyrimidine I werden bevorzugt, in denen L_n Halogen, Methyl, Cyano, Ethyl, C_1 -Halogenalkyl, Methoxy, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')-C(=O)-A oder S(=O)_m-A, wobei m 0, 1 oder 2 und A, A' unabhängig voneinander Wasserstoff oder C_1 - C_4 -Alkyl bedeutet.

Außerdem werden Pyrimidine I bevorzugt, wobei die durch L_n substituierte Phenylgruppe für die Gruppe B

$$L^{5} \xrightarrow{L^{4}} L^{3}$$

$$+ L^{2}$$

$$B$$

20

25

35

15

steht, worin # die Verknüpfungsstelle mit dem Pyrimidin-Gerüst ist und

L¹ Fluor, Chior, CH₃ oder CF₃;

L²,L⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff, CH₃ oder Fluor;

L³ Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Cyano, CH₃, SCH₃, OCH₃, SO₂CH₃, CO-NH₂, CO-NHCH₃, CO-NHC₂H₅, CO-N(CH₃)₂, NH-C(=O)CH₃, N(CH₃)-C(=O)CH₃ oder COOCH₃ und

L⁵ Wasserstoff, Fluor, Chlor oder CH₃ bedeuten.

Außerdem werden Pyrimidine I besonders bevorzugt, wobei der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:

m

5

15

0, 1 oder 2;

A,A', A" unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₃-C₈-Cycloalkenyl, wobei die organischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder durch Cyano oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein können.

Insbesondere sind im Hinblick auf ihre Verwendung die in den folgenden Tabellen zusammengestellten Verbindungen I bevorzugt. Die in den Tabellen für einen Substituenten genannten Gruppen stellen außerdem für sich betrachtet, unabhängig von der
Kombination, in der sie genannt sind, eine besonders bevorzugte Ausgestaltung des
betreffenden Substituenten dar.

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{R}^{1}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{2}

$$\mathbb{R}^1$$
 \mathbb{L}_n
 \mathbb{R}^2
 \mathbb{R}^2

$$O = N$$
 N
 N
 R^1
 R^2
 R^2
 R^2

$$R^1$$
 R^2
 R^2
 R^2
 R^2
 R^2
 R^2

$$\begin{array}{c|c}
R^1 & \downarrow \\
N & \downarrow \\
N$$

$$\mathbb{R}^{1}$$
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{2}
 \mathbb{R}^{2}

$$\mathbb{N}$$
 \mathbb{N}
 \mathbb{N}

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,6-chlor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 2

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 3

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Dichlor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 4

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,6-methyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 5

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,6-Trifluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 6

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-fluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 7

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxycarbonyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 8

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-CN, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,5-Trifluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 10

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Dichlor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 11

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 12

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 13

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Difluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 14

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor-4-chlor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 15

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor-4-fluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 16

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,3-Difluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Difluor, R² Methyl bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 18

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,3,4-Trifluor, R² Methyl bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 19

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 20

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Dimethyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 21

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl-4-chlor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 22

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor-4-methyl, R² Methyl bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 23

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Dimethyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 24

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,6-Trimethyl, R² Methyl bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-cyano, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 26

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methyl, R² Methyl bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 27 10

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methoxycarbonyl, R² Methyl bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 28

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Methoxy, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 29

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Methyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 30

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-methoxycarbonyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 31

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Brom, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 32

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Cyan, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor,4-methoxy, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 34

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,3-methyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 35

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Dimethyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 36

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-Cyan, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 37

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-brom, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 38

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-fluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 39

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxy, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 40

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxycarbonyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Dimethyl,4-brom, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 42

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-brom, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 43

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxy, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 44

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,5-methyl, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 45

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n Pentafluor, R^2 Methyl bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 46

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,6-chlor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 47

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 48

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Dichlor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,6-methyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 50

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,6-Trifluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 51

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-fluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 52

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxycarbonyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 53

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-CN, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 54

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,5-Trifluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 55

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Dichlor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 56

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 58

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Difluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 59

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor-4-chlor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 60

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor-4-fluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 61

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,3-Difluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 62

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Difluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 63

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,3,4-Trifluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 64

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Dimethyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 66

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl-4-chlor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 67

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor-4-methyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 68

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Dimethyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 69

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,6-Trimethyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 70

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-cyano, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 71

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 72

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methoxycarbonyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

einer Zeile der Tabelle A entspricht



5 Tabelle 74

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Methyl, R² Chlor bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 75

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-methoxycarbonyl, R² Chlor bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 76

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Brom, R² Chlor bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 77

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Cyan, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 78

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor,4-methoxy, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 79

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,3-methyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 80

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Dimethyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-cyan, R² Chlor bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 82

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-brom, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 83

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl, 5-fluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 84

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxy, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 85

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxycarbonyl, R² Chlor bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 86

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Dimethyl,4-brom, R² Chlor bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 87

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-brom, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 88

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxy, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,5-methyl, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 90

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n Pentafluor, R^2 Chlor bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 91

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,6-chlor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 92

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 93

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Dichlor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 94

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,6-methyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 95

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,6-Trifluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 96

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-fluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxycarbonyl, R² Methoxy bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 98

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen Ln 2-Fluor,4-CN, R2 Methoxy bedeuten und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 99

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,5-Trifluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 100

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Dichlor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 101

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 102

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor, \mathbb{R}^2 Methoxy bedeuten und \mathbb{R}^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 103

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Difluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 104

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor-4-chlor, R² Methoxy bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor-4-fluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 106

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,3-Difluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 107

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Difluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 108

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,3,4-Trifluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 109

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 110

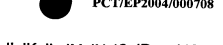
Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Dimethyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 111

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl-4-chlor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 112

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor-4-methyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Dimethyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 114

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,6-Trimethyl, R² Methoxy bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 115

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-cyano, R² Methoxy bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 116

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methyl, R² Methoxy bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 117

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methoxycarbonyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 118

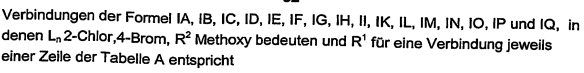
Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Methoxy, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 119 30

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Methyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 120

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-methoxycarbonyl, R² Methoxy bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



5 Tabelle 122

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Cyan, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 123

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor,4-methoxy, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 124

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,3-methyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 125

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen $L_n\,2,5$ -Dimethyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 126

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-Cyan, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 127

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-brom, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 128

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl, 5-fluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxy, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 130

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxycarbonyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 131

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Dimethyl,4-brom, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 132

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-brom, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 133

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxy, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 134

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,5-methyl, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 135

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n Pentafluor, R^2 Methoxy bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 136

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,6-chlor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Diffuor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 138

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Dichlor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 139

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,6-methyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 140

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,6-Trifluor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 141

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-fluor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 142

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxycarbonyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 143

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-CN, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 144

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,5-Trifluor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Dichlor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 146

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 147

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor, R² Cyano bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 148

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Difluor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 149

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor-4-chlor, R² Cyano bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 150

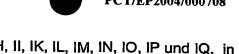
Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor-4-fluor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 151

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,3-Difluor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 152

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Difluor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,3,4-Trifluor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

Tabelle 154

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 155

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4-Dimethyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 156

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl-4-chlor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 157

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor-4-methyl, R² Cyano bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 158

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Dimethyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 159

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,4,6-Trimethyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 160

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-cyano, R² Cyano bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 162

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor-4-methoxycarbonyl, R² Cyano bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 163

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Methoxy, R² Cyano bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 164

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Methyl, R² Cyano bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 165

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-methoxycarbonyl, R² Cyano bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 166

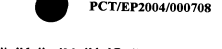
Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Chlor,4-Brom, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 167

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen Ln 2-Chlor,4-Cyan, R2 Cyano bedeuten und R1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 168

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,6-Difluor,4-methoxy, R² Cyano bedeuten und R¹ für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,3-methyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 170

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Dimethyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 171

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-cyan, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 172

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-brom, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

20 Tabelle 173

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl, 5-fluor, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

25 Tabelle 174

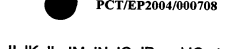
Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxy, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

30 Tabelle 175

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Methyl,4-methoxycarbonyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

35 Tabelle 176

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2,5-Dimethyl,4-brom, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht



Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-brom, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

5 Tabelle 178

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,4-methoxy, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

10 Tabelle 179

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n 2-Fluor,5-methyl, R^2 Cyano bedeuten und R^1 für eine Verbindung jeweils einer Zeile der Tabelle A entspricht

15 Tabelle 180

Verbindungen der Formel IA, IB, IC, ID, IE, IF, IG, IH, II, IK, IL, IM, IN, IO, IP und IQ, in denen L_n Pentafluor, R² Cyano bedeuten

Tabelle A

20

Nr.	R ¹
A-1	CH₃
A-2	CH₂CH₃
A-3	CH₂CH₂CH₃
A-4	CH(CH ₃) ₂
A-5	CH ₂ CH(CH ₃) ₂
A-6	(±) CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
A-7	(R) CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
A-8	(S) CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
A-9	(CH ₂) ₃ CH ₃
A-10	C(CH ₃) ₃
A-11	(CH ₂) ₄ CH ₃
A-12	CH(CH ₂ CH ₃) ₂
A-13	CH ₂ CH ₂ CH(CH ₃) ₂
A-14	(±) CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ CH ₃
A-15	(R) CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ CH ₃
A-16	(S) CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ CH ₃
A-17	(±) CH ₂ CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃
A-18	(R) CH ₂ CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃



	40	
Nr.	R ¹	
A-19	(S) CH ₂ CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	
A-20	(±) CH(CH₃)CH(CH₃)₂	
A-21	(R) CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂	 .
A-22	(S) CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂	
A-23	(CH ₂)₅CH ₃	
A-24	(±,±) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	 -
A-25	(±,R) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	
A-26	(±,S) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CH ₂ CH ₃	
A-27	(±) CH₂CH(CH₃)CF₃	
A-28	(R) CH ₂ CH(CH ₃)CF ₃	
A-29	(S) CH ₂ CH(CH ₃)CF ₃	 -
A-30	(±) CH ₂ CH(CF ₃)CH ₂ CH ₃	
A-31	(R) CH ₂ CH(CF ₃)CH ₂ CH ₃	
A-32	(S) CH ₂ CH(CF ₃)CH ₂ CH ₃	
A-33	(±,±) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CF ₃	
A-34	(±,R) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CF ₃	-
A-35	(±,S) CH(CH ₃)CH(CH ₃)CF ₃	
A-36	(±,±) CH(CH ₃)CH(CF ₃)CH ₂ CH ₃	
A-37	(±,R) CH(CH ₃)CH(CF ₃)CH ₂ CH ₃	
A-38	(±,S) CH(CH ₃)CH(CF ₃)CH ₂ CH ₃	
A-39	CF ₃	
A-40	CF ₂ CF ₃	
A-41	CF ₂ CF ₂ CF ₃	
A-42	c-C₃H₅	
A-43	(1-CH ₃)-c-C ₃ H ₄	
A-44	c-C ₅ H ₉	
A-45	c-C ₆ H ₁₁	
A-46	(4-CH ₃)-c-C ₆ H ₁₀	
A-47	CH ₂ C(CH ₃)=CH ₂	
A-48	CH ₂ CH ₂ C(CH ₃)=CH ₂	
A-49 A-50	CH ₂ -C(CH ₃) ₃	
A-50 A-51	CH ₂ -Si(CH ₃) ₃	
A-51 A-52	n-C ₆ H ₁₃	
A-52 A-53	(CH ₂) ₃ -CH(CH ₃) ₂	
	(CH ₂) ₂ -CH(CH ₃)-C ₂ H ₅	



Nr.	R ¹
A-54	CH ₂ -CH(CH ₃)-n-C ₃ H ₇
A-55	CH(CH ₃)-n-C ₄ H ₉
A-56	CH_2 - $CH(C_2H_5)_2$
A-57	CH(C ₂ H ₅)-n-C ₃ H ₇
A-58	CH ₂ -c-C ₅ H ₉
A-59	CH ₂ -CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂
A-60	CH(CH ₃)-CH ₂ CH(CH ₃) ₂
A-61	CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-C ₂ H ₅
A-62	CH(CH ₃)-C(CH ₃) ₃
A-63	(CH ₂) ₂ -C(CH ₃) ₃
A-64	CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -C ₂ H ₅
A-65	2-CH ₃ -c-C ₅ H ₈
A-66	3-CH ₃ -c-C ₅ H ₈
A-67	C(CH ₃) ₂ -n-C ₃ H ₇
A-68	(CH ₂) ₆ -CH ₃
A-69	(CH ₂) ₄ -CH(CH ₃) ₂
A-70	(CH ₂) ₃ -CH(CH ₃)-C ₂ H ₅
A-71	(CH ₂) ₂ -CH(CH ₃)-n-C ₃ H ₇
A-72	CH ₂ -CH(CH ₃)-n-C ₄ H ₉
A-73	CH(CH ₃)-n-C ₅ H ₁₁
A-74	(CH ₂) ₃ C(CH ₃) ₃
A-75	(CH ₂) ₂ CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂
A-76	(CH ₂)CH(CH ₃)-CH ₂ CH(CH ₃) ₂
A-77	CH(CH ₃)(CH ₂) ₂ -CH(CH ₃) ₂
A-78	(CH ₂) ₂ C(CH ₃) ₂ C ₂ H ₅
A-79	CH₂CH(CH₃)CH(CH₃)C₂H₅
A-80	CH(CH ₃)CH ₂ CH(CH ₃)C ₂ H ₅
A-81	$CH_2C(CH_3)_2$ -n- C_3H_7
A-82	CH(CH ₃)CH(CH ₃)-n-C ₃ H ₇
A-83	C(CH ₃) ₂ -n-C ₄ H ₉
A-84	$(CH_2)_2CH(C_2H_5)_2$
A-85	$CH_2CH(C_2H_5)-n-C_3H_7$
A-86	CH(C ₂ H ₅)-n-C ₄ H ₉
A-87	CH₂CH(CH₃)C(CH₃)₃
A-88	CH(CH₃)CH₂C(CH₃)₃
A-89	CH ₂ C(CH ₃) ₂ CH(CH ₃) ₂
A-90	CH ₂ CH(C ₂ H ₅)CH(CH ₃) ₂



Nr.	42 R ¹
A-91	CH(CH ₃)CH(CH ₃) ₂
A-92	C(CH ₃) ₂ CH ₂ CH(CH ₃) ₂
A-93	
A-94	CH(C ₂ H ₅)CH ₂ CH(CH ₃) ₂
A-95	CH(CH ₃)C(CH ₃) ₂ C ₂ H ₅
A-96	CH(CH ₃)CH(C ₂ H ₅) ₂
A-97	C(CH ₃) ₂ CH(CH ₃)C ₂ H ₅
A-98	CH(C ₂ H ₅)CH(CH ₃)C ₂ H ₅
A-99	C(CH ₃)(C ₂ H ₅)-n-C ₃ H ₇
A-100	CH(n-C ₃ H ₇) ₂
A-101	CH(n-C ₃ H ₇)CH(CH ₃) ₂
A-102	C(CH ₃) ₂ C(CH ₃) ₃
A-102 A-103	C(CH ₃)(C ₂ H ₅)-CH(CH ₃) ₂
A-103	C(C ₂ H ₅) ₃
A-104 A-105	(3-CH ₃)-c-C ₆ H ₁₀
A-105 A-106	(2-CH ₃)-c-C ₆ H ₁₀
A-100 A-107	n-C ₈ H ₁₇
A-107 A-108	CH ₂ C(=NO-CH ₃)CH ₃
A-108 A-109	CH ₂ C(=NO-C ₂ H ₅)CH ₃
A-109 A-110	CH ₂ C(=NO-n-C ₃ H ₇)CH ₃
A-110 A-111	CH ₂ C(=NO-i-C ₃ H ₇)CH ₃
A-111 A-112	CH(CH ₃)C(=NOCH ₃)CH ₃
A-112 A-113	CH(CH ₃)C(=NOC ₂ H ₅)CH ₃
A-113 A-114	CH(CH ₃)C(=NO-n-C ₃ H ₇)CH ₃
A-114 A-115	CH(CH ₃)C(=NO-i-C ₃ H ₇)CH ₃
A-115 A-116	C(=NOCH ₃)C(=NOCH ₃)CH ₃
A-110 A-117	C(=NOCH ₃)C(=NOC ₂ H ₅)CH ₃
A-117 A-118	C(=NOCH ₃)C(=NO-n-C ₃ H ₇)CH ₃
A-118 A-119	C(=NOCH ₃)C(=NO-i-C ₃ H ₇)CH ₃
A-119 A-120	C(=NOC ₂ H ₅)C(=NOCH ₃)CH ₃
A-120 A-121	C(=NOC ₂ H ₅)C(=NOC ₂ H ₅)CH ₃
A-121	C(=NOC ₂ H ₅)C(=NO-n-C ₃ H ₇)CH ₃
A-122 A-123	C(=NOC ₂ H ₅)C(=NO-i-C ₃ H ₇)CH ₃
A-123 A-124	CH ₂ C(=NO-CH ₃)C ₂ H ₅
A-124 A-125	CH ₂ C(=NO-C ₂ H ₅)C ₂ H ₅
A-125 A-126	CH2C(=NO-n-C3H7)C2H5
A-126 A-127	CH ₂ C(=NO-i-C ₃ H ₇)C ₂ H ₅
7-12/	CH(CH ₃)C(=NOCH ₃)C ₂ H ₅



Nr.	R ¹
A-128	$CH(CH_3)C(=NOC_2H_5)C_2H_5$
A-129	$CH(CH_3)C(=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$
A-130	$CH(CH_3)C(=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$
A-131	C(=NOCH ₃)C(=NOCH ₃)C ₂ H ₅
A-132	$C(=NOCH_3)C(=NOC_2H_5)C_2H_5$
A-133	$C(=NOCH_3)C(=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$
A-134	$C(=NOCH_3)C(=NO-i-C_3H_7)C_2H_5$
A-135	$C(=NOC_2H_5)C(=NOCH_3)C_2H_5$
A-136	$C(=NOC_2H_5)C(=NOC_2H_5)C_2H_5$
A-137	$C(=NOC_2H_5)C(=NO-n-C_3H_7)C_2H_5$
A-138	$C(=NOC_2H_5)C(=NO-i-C_3H_7)C_2H_5$
A-139	CH=CH-CH₂CH₃
A-140	CH ₂ -CH=CH-CH ₃
A-141	CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂
A-142	C(CH ₃) ₂ CH ₂ CH ₃
A-143	CH=C(CH ₃) ₂
A-144	C(=CH ₂)-CH ₂ CH ₃
A-145	C(CH ₃)=CH-CH ₃
A-146	CH(CH ₃)CH=CH ₂
A-147	CH=CH-n-C ₃ H ₇
A-148	CH ₂ -CH=CH-C ₂ H ₅
A-149	(CH₂)₂-CH=CH-CH₃
A-150	(CH ₂) ₃ -CH=CH ₂
A-151	CH=CH-CH(CH ₃) ₂
A-152	CH ₂ -CH=C(CH ₃) ₂
A-153	(CH2)2-C(CH3)=CH2
A-154	CH=C(CH ₃)-C ₂ H ₅
A-155	CH ₂ -C(=CH ₂)-C ₂ H ₅
A-156	CH ₂ -C(CH ₃)=CH-CH ₃
A-157	CH ₂ -CH(CH ₃)-CH=CH ₂
A-158	C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-159	C(CH ₃)=CH-CH ₂ -CH ₃
A-160	CH(CH ₃)-CH=CH-CH ₃
A-161	CH(CH ₃)-CH ₂ -CH=CH ₂
A-162	C(=CH ₂)CH(CH ₃) ₂
A-163	C(CH ₃)=C(CH ₃) ₂
A-164	CH(CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₃



A-165 C(CH ₃) ₂ -CH=CH ₂ A-166 C(C ₂ H ₅)=CH-CH ₃ A-167 CH(C ₂ H ₅)-CH=CH ₂ A-168 CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-169 CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-170 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-171 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-172 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ A-173 CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ A-174 CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)CH ₃	
A-167 CH(C ₂ H ₅)-CH=CH ₂ A-168 CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-169 CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-170 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ A-171 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-172 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ A-173 CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)CH ₃ A-174 CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)CH ₃	
A-168 CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-169 CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ A-170 CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ A-171 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-172 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-173 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-174 CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)CH ₃	
A-169 CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ A-170 CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ A-171 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-172 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-173 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ A-174 CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)CH ₃	
A-169 CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-170 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ A-171 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-172 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ A-173 CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)CH ₃ A-174 CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)CH ₃	
A-170 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃ A-171 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-172 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ A-173 CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)CH ₃ A-174 CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)CH ₃	
A-171 CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-172 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ A-173 CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)CH ₃ A-174 CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)CH ₃	
A-172 CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂ A-173 CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)CH ₃ A-174 CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)CH ₃	
A-173 CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)CH ₃ A-174 CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)CH ₃	
A-174 CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)CH ₃	
A-175 CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)CH ₃	
A-176 CH ₂ -CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	
A-177 CH=CH-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃	
A-178 CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃	
A-179 CH ₂ -CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃	
A-180 CH ₂ -CH ₂ -C(CH ₃)=CH-CH ₃	<u>·</u>
A-181 CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH=CH ₂	
A-182 CH=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	
A-183 CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	
A-184 CH ₂ -C(CH ₃)=CH-CH ₂ -CH ₃	
A-185 CH ₂ -CH(CH ₃)-CH=CH-CH ₃	
A-186 CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH=CH ₂	
A-187 C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃	
A-188 C(CH ₃)=CH-CH ₂ -CH ₃	
A-189 CH(CH ₃)-CH=CH-CH ₂ -CH ₃	
A-190 CH(CH ₃)-CH ₂ -CH=CH-CH ₃	
A-191 CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂	
A-192 CH=CH-C(CH ₃) ₃	
A-193 CH=C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃	
A-194 CH ₂ -C(=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃	
A-195 CH ₂ -C(CH ₃)=C(CH ₃)-CH ₃	
A-196 CH ₂ -CH(CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₃	
A-197 C(=CH ₂)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃	
A-198 C(CH ₃)=CH-CH(CH ₃)-CH ₃	
A-199 CH(CH ₃)-CH=C(CH ₃)-CH ₃	
A-200 CH(CH ₃)-CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₃	
A-201 CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃	



Nr.	R ¹
A-202	CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-203	CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-204	C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-205	CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-206	C(CH ₂ -CH ₃)=CH-CH ₂ -CH ₃
A-207	CH(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH-CH ₃
A-208	CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH=CH ₂
A-209	CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH=CH ₂
A-210	C(=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-211	C(CH ₃)=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-212	CH(CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-213	CH(CH ₃)-C(CH ₃)=CH-CH ₃
A-214	CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH=CH ₂
A-215	C(CH ₃) ₂ -CH=CH-CH ₃
A-216	C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂
A-217	$C(=CH_2)-C(CH_3)_3$
A-218	C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃
A-219	CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃
A-220	C(CH ₂ -CH ₃)=C(CH ₃)-CH ₃
A-221	CH(CH ₂ -CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₃
A-222	$C(CH_3)_2$ - $C(=CH_2)$ - CH_3
A-223	C(CH ₃)(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-224	C(CH ₃)(CH ₂ CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-225	CH(CH ₂ CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-226	CH(CH ₂ CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃
A-227	$C(CH_3)_2$ - $C(CH_3)_3$
A-228	C(CH ₂ -CH ₃)-C(CH ₃) ₃
A-229	C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃) ₂
A-230	CH(CH ₃) ₂)-CH(CH ₃) ₂
A-231	CH=CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-232	CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-233	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-234	CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃
A-235	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃
A-236	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂
A-237	CH=CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃
A-238	CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃



Nr.	R ¹
A-239	CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)-CH ₃
A-240	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₃
A-241	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₃
A-242	CH=CH-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-243	CH ₂ -CH=CH-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-244	CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-245	CH ₂ -CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-246	CH ₂ -CH ₂ -C(CH ₃)=CH-CH ₃
A-247	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH=CH ₂
A-248	CH=CH-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-249	CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-250	CH ₂ -CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-251	CH ₂ -CH ₂ -C(CH ₃)=CH-CH ₂ -CH ₃
A-252	CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH=CH-CH ₃
A-253	CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH≃CH ₂
A-254	CH=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-255	CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-256	CH ₂ -C(CH ₃)=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-257	CH ₂ -CH(CH ₃)-CH=CH-CH ₂ -CH ₃
A-258	CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH=CH-CH ₃
A-259	CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂
A-260	C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-261	C(CH ₃)=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-262	CH(CH ₃)-CH=CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-263	CH(CH ₃)-CH ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃
A-264	CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃
A-265	CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂
A-266	CH=CH ₂ -C(CH ₃) ₃
A-267	CH ₂ -CH=CH-C(CH ₃) ₃
A-268	CH=CH-CH(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂
A-269	CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CH(CH ₃) ₂
A-270	CH ₂ -CH ₂ -C(=CH ₂)-CH(CH ₃) ₂
A-271	CH_2 - $C(CH_3)$ = $C(CH_3)_2$
A-272	CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₃
A-273	CH=C(CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂
A-274	CH_2 - $C(=CH_2)$ - CH_2 - $CH(CH_3)_2$
A-275	CH ₂ -C(CH ₃)=CH-CH(CH ₃) ₂



Nr.	R ¹
A-276	CH_2 - $CH(CH_3)$ - $CH=C(CH_3)_2$
A-277	CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₃
A-278	$C(=CH_2)-CH_2-CH_2-CH(CH_3)_2$
A-279	$C(CH_3)=CH-CH_2-CH(CH_3)_2$
A-280	CH(CH₃)-CH=CH-CH(CH₃) ₂
A-281	CH(CH ₃)-CH ₂ -CH=C(CH ₃) ₂
A-282	CH(CH ₃)-CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₃
A-283	CH=CH-C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-284	CH ₂ -CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH=CH ₂
A-285	CH=C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-286	CH ₂ -C(=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-287	CH_2 - $C(CH_3)$ = $C(CH_3)$ - CH_2 - CH_3
A-288	CH ₂ -CH(CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-289	CH ₂ -CH(CH ₃)-C(CH ₃)=CH-CH ₃
A-290	CH ₂ -CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH=CH ₂
A-291	C(=CH ₂)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-292	C(CH ₃)=CH-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-293	CH(CH ₃)-CH=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-294	CH(CH ₃)-CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-295	CH(CH ₃)-CH ₂ -C(CH ₃)=CH-CH ₃
A-296	CH(CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH=CH ₂
A-297	CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH=CH-CH ₃
A-298	CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH=CH ₂
A-299	C(=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-300	C(CH ₃)=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-301	CH(CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-302	CH(CH ₃)-C(CH ₃)=CH-CH ₂ -CH ₃
A-303	CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH=CH-CH ₃
A-304	CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH=CH ₂
A-305	C(CH ₃) ₂ -CH=CH-CH ₂ -CH ₃
A-306	C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH=CH-CH ₃
A-307	C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂
A-308	CH=CH-CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-309	CH ₂ -CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-310	CH ₂ -CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-311	CH ₂ -CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-312	CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃



A-313 CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-314 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-315 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)=CH-CH ₂ -CH ₃ A-316 CH ₂ -CH(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH-CH ₃ A-317 CH ₂ -CH(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH ₂ -CH ₃ A-318 C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-319 CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-320 C(CH ₂ -CH ₃)-CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-321 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH-CH ₂ -CH ₃ A-322 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH-CH ₂ -CH ₃ A-323 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH=CH-CH ₃ A-324 C(=CH-CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-325 C(CH=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-326 C(CH ₂ -CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-327 CH=C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-328 CH ₂ -C(=CH ₂)-C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-329 CH ₂ -C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-330 C(=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-331 C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-332 CH(CH ₃)-C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-333 CH(CH ₃)-C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH ₃ A-334 CH(CH ₃)-C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH ₃ A-335 C(CH ₃) ₂ -CH(CH ₃)-C(CH ₃)-CH ₃ A-336 C(CH ₃) ₂ -CH(CH ₃)-C(CH ₃)-CH ₃ A-337 C(CH ₃) ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-338 C(CH ₃) ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-339 C(CH ₃) ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-340 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-341 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-342 C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-343 CH(CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-344 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-345 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-346 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃	Nr.	R ¹
A-315	A-313	CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-315 CH ₂ -C(CH ₂ -CH ₃)-CH-CH ₂ -CH ₃ A-316 CH ₂ -CH(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH-CH ₃ A-317 CH ₂ -CH(CH ₂ -CH ₃)-CH-CH=CH ₂ A-318 C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-319 CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-320 C(CH ₂ -CH ₃)-CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ -CH ₃ A-321 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-322 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH-CH-CH ₃ A-323 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH-CH-CH ₃ A-324 C(=CH-CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-325 C(CH=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-326 C(CH ₂ -CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-327 CH=C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-328 CH ₂ -C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH ₃ A-329 CH ₂ -C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ -CH ₃ A-330 C(=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-331 C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-332 CH(CH ₃)-C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-333 CH(CH ₃)-C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH ₃ A-334 CH(CH ₃)-C(CH ₃)-C(CH ₃)-CH ₃ A-335 C(CH ₃) ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₃ A-336 C(CH ₃) ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₃ A-337 C(CH ₃) ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₃ A-338 C(CH ₃) ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₃ A-339 C(CH ₃) ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₃ A-340 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-341 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-342 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-343 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-344 CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-345 CH ₂ -C(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃	A-314	CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-317	A-315	
A-318	A-316	CH ₂ -CH(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH-CH ₃
A-318	A-317	CH ₂ -CH(CH ₂ -CH ₃)-CH-CH=CH ₂
A-320	A-318	
A-320 C(CH₂-CH₃)-CH-CH₂-CH₃ A-321 CH(CH₂-CH₃)-CH=CH-CH₂-CH₃ A-322 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH=CH-CH₃ A-323 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH=CH₂-CH₂ A-324 C(=CH-CH₂-CH₃)-CH₂-CH₂-CH₃ A-325 C(CH=CH-CH₃)-CH₂-CH₃-CH₃ A-326 C(CH₂-CH=CH₂)-CH₂-CH₃ A-327 CH=C(CH₃)-C(CH₃)₃ A-328 CH₂-C(=CH₂)-C(CH₃)₃ A-329 CH₂-C(CH₃)-CH(CH₃)-CH₃ A-330 C(=CH₂)-CH(CH₃)-CH(CH₃)-CH₃ A-331 C(CH₃)-C(CH₃)-CH(CH₃)-CH₃ A-332 CH(CH₃)-C(CH₃)-CH(CH₃)-CH₃ A-333 CH(CH₃)-C(CH₃)-C(CH₃)-CH₃ A-334 CH(CH₃)-C(CH₃)-C(CH₃)-CH₃ A-335 CH(CH₃)-C(CH₃)-C(CH₃)-CH₃ A-336 CH(CH₃)-C(CH₃)-C(CH₃)-CH₃ A-337 CH(CH₃)-C(CH₃)-C(CH₃)-CH₃ A-338 CH(CH₃)-C(CH₃)-C(CH₃)-CH₃ A-339 CH(CH₃)-C(CH₃)-CH₃ A-340 CH(CH₃)-C(CH₃)-CH₂-CH₃ A-340 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH₃ A-341 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH₃ A-341 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH₃ A-342 C(CH₃)-CH₂-CH₃-CH₃ A-343 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH₃ A-344 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH₃-CH₃ A-345 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH₃-CH₃ A-346 CH₂-C(CH₃)-CH₂-CH₃-CH₃ A-346 CH₂-C(CH₂-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃-CH₃	A-319	CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-322	A-320	
A-322 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH=CH-CH₃ A-323 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH₂-CH=CH₂ A-324 C(=CH-CH₂-CH₃)-CH₂-CH₂-CH₃ A-325 C(CH=CH-CH₃)-CH₂-CH₂-CH₃ A-326 C(CH₂-CH=CH₂)-C(CH₃)₃ A-327 CH=C(CH₃)-C(CH₃)₃ A-328 CH₂-C(CH₃)-C(CH₃)₃ A-329 CH₂-C(CH₃)₂-CH(=CH₂)-CH₃ A-330 C(=CH₂)-CH(CH₃)-CH(CH₃)-CH₃ A-331 C(CH₃)=C(CH₃)-CH(CH₃)-CH₃ A-332 CH(CH₃)-C(CH₃)-CH(CH₃)-CH₃ A-333 CH(CH₃)-C(CH₃)-C(CH₃)-CH₃ A-334 CH(CH₃)-C(CH₃)-C(CH₃)-CH₃ A-335 C(CH₃)₂-CH=C(CH₃)-CH₃ A-336 C(CH₃)₂-CH₂-CH₂-CH₃ A-337 C(CH₃)₂-CH₂-CH₂-CH₃ A-338 C(CH₃)₂-CH(CH₃)-CH-CH₃ A-339 C(CH₃)₂-CH(CH₃)-CH-CH₃ A-340 CH(CH₂-CH₃)-CH₂-CH(CH₃)-CH₃ A-341 CH(CH₂-CH₃)-CH(CH₃)-CH₂-CH₃ A-342 C(CH₃)(CH₂-CH₃)-CH(CH₃)-CH₃ A-343 CH(i-C₃H₁)-CH(CH₃)-CH₃ A-344 CH=C(CH₂-CH₃)-CH(CH₃)-CH(S₃)-CH₃ A-345 CH₂-CH(CH=CH₂)-CH(CH₃)-CH(CH₃)-CH₃	A-321	CH(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH-CH ₂ -CH ₃
A-323	A-322	
A-324	A-323	
A-325	A-324	
A-326	A-325	
A-327	A-326	
A-329	A-327	
A-330	A-328	CH ₂ -C(=CH ₂)-C(CH ₃) ₃
A-330	A-329	CH ₂ -C(CH ₃) ₂ -CH(=CH ₂)-CH ₃
A-331	A-330	
A-332	A-331	
A-334 CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₃ A-335 C(CH ₃) ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₃ A-336 C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₃ A-337 C(CH ₃) ₂ -C(=CH ₂)-CH ₃ A-338 C(CH ₃) ₂ -C(CH ₃)=CH-CH ₃ A-339 C(CH ₃) ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ A-340 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃ A-341 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-342 C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-343 CH(i-C ₃ H ₇)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-344 CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-345 CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃	1	CH(CH ₃)-C(=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃
A-335	A-333	CH(CH ₃)-C(CH ₃)=C(CH ₃)-CH ₃
A-336		CH(CH ₃)-CH(CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₃
A-337		C(CH ₃) ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₃
A-338		C(CH ₃) ₂ -CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₃
A-339 C(CH ₃) ₂ -CH(CH ₃)CH=CH ₂ A-340 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃ A-341 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-342 C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-343 CH(i-C ₃ H ₇)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-344 CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-345 CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃		C(CH ₃) ₂ -C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-340 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃ A-341 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-342 C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-343 CH(i-C ₃ H ₇)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-344 CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-345 CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃		C(CH ₃) ₂ -C(CH ₃)=CH-CH ₃
A-341 CH(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-342 C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-343 CH(i-C ₃ H ₇)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃ A-344 CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-345 CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃	A-339	C(CH ₃) ₂ -CH(CH ₃)CH=CH ₂
A-342 C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃ A-343 CH(i-C ₃ H ₇)-CH ₂ -CH ₃ A-344 CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-345 CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃		CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃
A-343 CH(i-C ₃ H ₇)-CH ₂ -CH ₃ A-344 CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-345 CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃		CH(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-344 CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-345 CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃		C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-345 CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃ A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃		CH(i-C ₃ H ₇)-CH ₂ -CH ₃
A-346 CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃		CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃
		CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃
A 0.47		CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃
	A-347	CH_2 - $C(CH_2$ - $CH_3)$ = $C(CH_3)$ - CH_3
A-348 CH ₂ -CH(CH ₂ -CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₃	l.	CH ₂ -CH(CH ₂ -CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₃
A-349 CH ₂ -C(CH ₃)(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃	A-349	CH ₂ -C(CH ₃)(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃



Nr.	R ¹
A-350	C(=CH ₂)-CH(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-351	$C(CH_3)=C(CH_2-CH_3)-CH_2-CH_3$
A-352	CH(CH ₃)-C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-353	CH(CH ₃)-CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-354	CH=C(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃
A-355	CH ₂ -C(=CH-CH ₃)-CH(CH ₃)-CH ₃
A-356	CH ₂ -CH(CH=CH ₂)-CH(CH ₃)-CH ₃
A-357	CH_2 - $C(CH_2$ - $CH_3)$ = $C(CH_3)$ - CH_3
A-358	CH ₂ -CH(CH ₂ -CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₃
A-359	C(=CH-CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃
A-360	CH(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₃
A-361	C(CH ₂ -CH ₃)=CH-CH(CH ₃)-CH ₃
A-362	CH(CH ₂ -CH ₃)CH=C(CH ₃)-CH ₃
A-363	CH(CH ₂ -CH ₃)CH ₂ -C(=CH ₂)-CH ₃
A-364	C(=CH-CH ₃)CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-365	CH(CH=CH ₂)CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-366	C(CH ₂ -CH ₃)=C(CH ₃)-CH ₂ -CH ₃
A-367	CH(CH ₂ -CH ₃)-C(=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-368	CH(CH ₂ -CH ₃)-C(CH ₃)=CH-CH ₃
A-369	CH(CH ₂ -CH ₃)-CH(CH ₃)-CH=CH ₂
A-370	C(CH ₃)(CH=CH ₂)-CH ₂ -CH ₃
A-371	C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH=CH-CH ₃
A-372	C(CH ₃)(CH ₂ -CH ₃)-CH ₂ -CH=CH ₂
A-373	C[=C(CH ₃)-CH ₃]-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-374	CH[C(=CH ₂)-CH ₃]-CH ₂ -CH ₂ -CH ₃
A-375	C(i-C ₃ H ₇)=CH-CH ₂ -CH ₃
A-376	CH(i-C ₃ H ₇)-CH=CH-CH ₃
A-377	CH(i-C ₃ H ₇)-CH ₂ -CH=CH ₂
A-378	C(=CH-CH ₃)-C(CH ₃) ₃
A-379	CH(CH=CH ₂)-C(CH ₃) ₃
A-380	C(CH ₃)(CH=CH ₂)CH(CH ₃)-CH ₃
A-381	$C(CH_3)(CH_2-CH_3)C(=CH_2)-CH_3$
A-382	2-CH ₃ -Cyclohex-1-enyl
A-383	[2-(=CH ₂)]-c-C ₆ H ₉
A-384	2-CH ₃ -Cyclohex-2-enyl
A-385	2-CH ₃ -Cyclohex-3-enyl
A-386	2-CH ₃ -Cyclohex-4-enyl

10



Nr.	R ¹	
A-387	2-CH ₃ -Cyclohex-5-enyl	······
A-388	2-CH ₃ -Cyclohex-6-enyl	
A-389	3-CH₃-Cyclohex-1-enyl	 -
A-390	3-CH₃-Cyclohex-2-enyl	
A-391	[3-(=CH ₂)]-c-C ₆ H ₉	
A-392	3-CH ₃ -Cyclohex-3-enyl	···
A-393	3-CH ₃ -Cyclohex-4-enyl	
A-394	3-CH ₃ -Cyclohex-5-enyl	
A-395	3-CH ₃ -Cyclohex-6-enyl	
A-396	4-CH ₃ -Cyclohex-1-enyl	
A-397	4-CH ₃ -Cyclohex-2-enyl	
A-398	4-CH ₃ -Cyclohex-3-enyl	
A-399	[4-(=CH ₂)]-c-C ₆ H ₉	

Die Verbindungen I eignen sich als Fungizide. Sie zeichnen sich aus durch eine hervorragende Wirksamkeit gegen ein breites Spektrum von pflanzenpathogenen Pilzen, insbesondere aus der Klasse der Ascomyceten, Deuteromyceten, Oomyceten und Basidiomyceten. Sie sind zum Teil systemisch wirksam und können im Pflanzenschutz als Blatt- und Bodenfungizide eingesetzt werden.

Besondere Bedeutung haben sie für die Bekämpfung einer Vielzahl von Pilzen an verschiedenen Kulturpflanzen wie Weizen, Roggen, Gerste, Hafer, Reis, Mais, Gras, Bananen, Baumwolle, Soja, Kaffee, Zuckerrohr, Wein, Obst- und Zierpflanzen und Gemüsepflanzen wie Gurken, Bohnen, Tomaten, Kartoffeln und Kürbisgewächsen, sowie an den Samen dieser Pflanzen.

Speziell eignen sie sich zur Bekämpfung folgender Pflanzenkrankheiten:

- 15 Alternaria-Arten an Gemüse und Obst,
 - Bipolaris- und Drechslera-Arten an Getreide, Reis und Rasen,
 - Blumeria graminis (echter Mehltau) an Getreide,
 - Botrytis cinerea (Grauschimmel) an Erdbeeren, Gemüse, Zierpflanzen und Reben,
- Erysiphe cichoracearum und Sphaerotheca fuliginea an Kürbisgewächsen,
 - Fusarium- und Verticillium-Arten an verschiedenen Pflanzen,
 - Mycosphaerella-Arten an Getreide, Bananen und Erdnüssen,
 - Phytophthora infestans an Kartoffeln und Tomaten,
 - Plasmopara viticola an Reben,
- 25 Podosphaera leucotricha an Äpfeln,



- Pseudocercosporella herpotrichoides an Weizen und Gerste,
- Pseudoperonospora-Arten an Hopfen und Gurken,
- Puccinia-Arten an Getreide,
- Pyricularia oryzae an Reis,
- 5 Rhizoctonia-Arten an Baumwolle, Reis und Rasen,
 - Septoria tritici und Stagonospora nodorum an Weizen,
 - Uncinula necator an Reben,
 - Ustilago-Arten an Getreide und Zuckerrohr, sowie
 - Venturia-Arten (Schorf) an Äpfeln und Birnen.

Die Verbindungen I eignen sich außerdem zur Bekämpfung von Schadpilzen wie *Pae-cilomyces variotii* im Materialschutz (z.B. Holz, Papier, Dispersionen für den Anstrich, Fasern bzw. Gewebe) und im Vorratsschutz.

- Die Verbindungen I werden angewendet, indem man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Pflanzen, Saatgüter, Materialien oder den Erdboden mit einer fungizid wirksamen Menge der Wirkstoffe behandelt. Die Anwendung kann sowohl vor als auch nach der Infektion der Materialien, Pflanzen oder Samen durch die Pilze erfolgen.
- Die fungiziden Mittel enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 Gew.-% Wirkstoff.
 - Die Aufwandmengen liegen bei der Anwendung im Pflanzenschutz je nach Art des gewünschten Effektes zwischen 0,01 und 2,0 kg Wirkstoff pro ha.

25

Bei der Saatgutbehandlung werden im allgemeinen Wirkstoffmengen von 0,001 bis 1,0 g, vorzugsweise 0,01 bis 0,05 g je Kilogramm Saatgut benötigt.

Bei der Anwendung im Material- bzw. Vorratsschutz richtet sich die Aufwandmenge an Wirkstoff nach der Art des Einsatzgebietes und des gewünschten Effekts. Übliche Aufwandmengen sind im Materialschutz beispielsweise 0,001 g bis 2 kg, vorzugsweise 0,005 g bis 1 kg Wirkstoff pro Qubikmeter behandelten Materials.

Die Verbindungen I können in die üblichen Formulierungen überführt werden, z.B. Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Stäube, Pulver, Pasten und Granulate. Die Anwendungsform richtet sich nach dem jeweiligen Verwendungszweck; sie soll in jedem Fall eine feine und gleichmäßige Verteilung der erfindungsgemäßen Verbindung gewährleisten.



Die Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Verstrecken des Wirkstoffs mit Lösungsmitteln und/oder Trägerstoffen, gewünschtenfalls unter Verwendung von Emulgiermitteln und Dispergiermitteln. Als Lösungsmittel / Hilfsstoffe kommen dafür im wesentlichen in Betracht:

5

10

15

40

- Wasser, aromatische Lösungsmittel (z.B. Solvesso Produkte, Xylol), Paraffine (z.B. Erdölfraktionen), Alkohole (z.B. Methanol, Butanol, Pentanol, Benzylalkohol), Ketone (z.B. Cyclohexanon, gamma-Butryolacton), Pyrrolidone (NMP, NOP), Acetate (Glykoldiacetat), Glykole, Dimethylfettsäureamide, Fettsäuren und Fettsäureester. Grundsätzlich können auch Lösungsmittelgemische verwendet werden,
- Trägerstoffe wie natürliche Gesteinsmehle (z.B. Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide) und synthetische Gesteinsmehle (z.B. hochdisperse Kieselsäure, Silikate); Emulgiermittel wie nichtionogene und anionische Emulgatoren (z.B. Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, Alkylsulfonate und Arylsulfonate) und Dispergiermittel wie Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

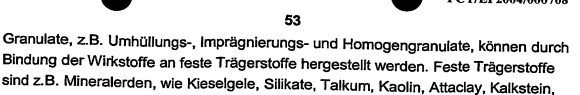
Als oberflächenaktive Stoffe kommen Alkali-, Erdalkali-, Ammoniumsalze von Ligninsulfonsäure, Naphthalinsulfonsäure, Phenolsulfonsäure, Dibutylnaphthalinsulfonsäure,
20 Alkylarylsulfonate, Alkylsulfate, Alkylsulfonate, Fettalkoholsulfate, Fettsäuren und sulfatierte Fettalkoholglykolether zum Einsatz, ferner Kondensationsprodukte von sulfoniertem Naphthalin und Naphthalinderivaten mit Formaldehyd, Kondensationsprodukte des Naphthalins bzw. der Naphtalinsulfonsäure mit Phenol und Formaldehyd, Polyoxyethylenoctylphenolether, ethoxyliertes Isooctylphenol, Octylphenol, Nonylphenol, Alkylphenolpolyglykolether, Tributylphenylpolyglykolether, Tristerylphenylpolyglykolether, Alkylarylpolyetheralkohole, Alkohol- und Fettalkoholethylenoxid-Kondensate, ethoxyliertes Rizinusöl, Polyoxyethylenalkylether, ethoxyliertes Polyoxypropylen, Laurylalkoholpolyglykoletheracetal, Sorbitester, Ligninsulfitablaugen und Methylcellulose in Betracht.

Zur Herstellung von direkt versprühbaren Lösungen, Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen kommen Mineralölfraktionen von mittlerem bis hohem Siedepunkt, wie Kerosin oder Dieselöl, ferner Kohlenteeröle sowie Öle pflanzlichen oder tierischen Ursprungs, aliphatische, cyclische und aromatische Kohlenwasserstoffe, z.B. Toluol, Xylol, Paraffin, Tetrahydronaphthalin, alkylierte Naphthaline oder deren Derivate, Methanol, Ethanol, Propanol, Butanol, Cyclohexanol, Cyclohexanon, Isophoron, stark polare Lösungsmittel, z.B. Dimethylsulfoxid, N-Methylpyrrolidon oder Wasser in Betracht.

Pulver-, Streu- und Stäubemittel können durch Mischen oder gemeinsames Vermahlen der wirksamen Substanzen mit einem festen Trägerstoff hergestellt werden.

30

40



- Bindung der Wirkstoffe an feste Trägerstoffe hergestellt werden. Feste Trägerstoffe sind z.B. Mineralerden, wie Kieselgele, Silikate, Talkum, Kaolin, Attaclay, Kalkstein, Kalk, Kreide, Bolus, Löß, Ton, Dolomit, Diatomeenerde, Calcium- und Magnesiumsulfat, Magnesiumoxid, gemahlene Kunststoffe, Düngemittel, wie z.B. Ammoniumsulfat, Ammoniumphosphat, Ammoniumnitrat, Harnstoffe und pflanzliche Produkte, wie Getreidemehl, Baumrinden-, Holz- und Nußschalenmehl, Cellulosepulver und andere feste Trägerstoffe.
- Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,01 und 95 Gew.-%, vor-10 zugsweise zwischen 0,1 und 90 Gew.-% des Wirkstoffs. Die Wirkstoffe werden dabei in einer Reinheit von 90% bis 100%, vorzugsweise 95% bis 100% (nach NMR-Spektrum) eingesetzt.
- Beispiele für Formulierungen sind: 1. Produkte zur Verdünnung in Wasser 15
 - Wasserlösliche Konzentrate (SL) A)
- 10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Wasser oder einem wasserlöslichen Lösungsmittel gelöst. Alternativ werden Netzmittel oder andere Hilfs-20 mittel zugefügt. Bei der Verdünnung in Wasser löst sich der Wirkstoff.
 - B) Dispergierbare Konzentrate (DC)
- 20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Cyclohexanon unter 25 Zusatz eines Dispergiermittels z.B. Polyvinylpyrrolidon gelöst. Bei Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Dispersion.
 - C) Emulgierbare Konzentrate (EC)

15 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.

35 Emulsionen (EW, EO) D)

> 40 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in Xylol unter Zusatz von Ca-Dodecylbenzolsulfonat und Ricinusölethoxylat (jeweils 5 %) gelöst. Diese Mischung wird mittels einer Emulgiermaschine (Ultraturax) in Wasser eingebracht und zu einer homogenen Emulsion gebracht. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine Emulsion.

E) Suspensionen (SC, OD)

20 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln und Wasser oder einem organischen Lösungsmittel in einer
Rührwerkskugelmühle zu einer feinen Wirkstoffsuspension zerkleinert. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Suspension des Wirkstoffs.

54

F) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Granulate (WG, SG)

10

15

50 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln fein gemahlen und mittels technischer Geräte (z.B. Extrusion, Sprühturm, Wirbelschicht) als wasserdispergierbare oder wasserlösliche Granulate hergestellt. Bei der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.

G) Wasserdispergierbare und wasserlösliche Pulver (WP, SP)

75 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden unter Zusatz von Dispergier- und Netzmitteln sowie Kieselsäuregel in einer Rotor-Strator Mühle vermahlen. Bei
der Verdünnung in Wasser ergibt sich eine stabile Dispersion oder Lösung des Wirkstoffs.

2. Produkte für die Direktapplikation

25

H) Stäube (DP)

5 Gew.Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden fein gemahlen und mit 95 % feinteiligem Kaolin innig vermischt. Man erhält dadurch ein Stäubemittel.

30

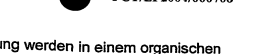
35

I) Granulate (GR, FG, GG, MG)

0.5 Gew-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden fein gemahlen und mit 95.5 % Trägerstoffe verbunden. Gängige Verfahren sind dabei die Extrusion, die Sprühtrocknung oder die Wirbelschicht. Man erhält dadurch ein Granulat für die Direktapplikation.

J) ULV- Lösungen (UL)

40



10 Gew.-Teile einer erfindungsgemäßen Verbindung werden in einem organischen Lösungsmittel z.B. Xylol gelöst. Dadurch erhält man ein Produkt für die Direktapplikation.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, z.B. in Form von direkt versprühbaren Lösungen, Pulvern, Suspensionen oder Dispersionen, Emulsionen, Öldispersionen, Pasten, Stäubemitteln, Streumitteln, Granulaten durch Versprühen, Vernebeln, Verstäuben, Verstreuen oder Gießen angewendet werden. Die Anwendungsformen richten sich ganz nach den Verwendungszwecken; sie sollten in jedem Fall möglichst die feinste Verteilung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe gewährleisten.

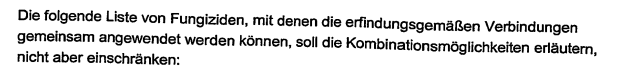
Wässrige Anwendungsformen können aus Emulsionskonzentraten, Pasten oder netzbaren Pulvern (Spritzpulver, Öldispersionen) durch Zusatz von Wasser bereitet werden. Zur Herstellung von Emulsionen, Pasten oder Öldispersionen können die Substanzen als solche oder in einem Öl oder Lösungsmittel gelöst, mittels Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermitttel in Wasser homogenisiert werden. Es können aber auch aus wirksamer Substanz Netz-, Haft-, Dispergier- oder Emulgiermittel und eventuell Lösungsmittel oder Öl bestehende Konzentrate hergestellt werden, die zur Verdünnung mit Wasser geeignet sind.

Die Wirkstoffkonzentrationen in den anwendungsfertigen Zubereitungen können in größeren Bereichen variiert werden. Im allgemeinen liegen sie zwischen 0,0001 und 10%, vorzugsweise zwischen 0,01 und 1%.

Die Wirkstoffe können auch mit gutem Erfolg im Ultra-Low-Volume-Verfahren (ULV) verwendet werden, wobei es möglich ist, Formulierungen mit mehr als 95 Gew.-% Wirkstoff oder sogar den Wirkstoff ohne Zusätze auszubringen.

Zu den Wirkstoffen können Öle verschiedenen Typs, Netzmittel, Adjuvants, Herbizide, Fungizide, andere Schädlingsbekämpfungsmittel, Bakterizide, gegebenenfalls auch erst unmittelbar vor der Anwendung (Tankmix), zugesetzt werden. Diese Mittel können zu den erfindungsgemäßen Mitteln im Gewichtsverhältnis 1:10 bis 10:1 zugemischt werden.

Die erfindungsgemäßen Mittel können in der Anwendungsform als Fungizide auch zusammen mit anderen Wirkstoffen vorliegen, der z.B. mit Herbiziden, Insektiziden,
Wachstumsregulatoren, Fungiziden oder auch mit Düngemitteln. Beim Vermischen der
Verbindungen I bzw. der sie enthaltenden Mittel in der Anwendungsform als Fungizide
mit anderen Fungiziden erhält man in vielen Fällen eine Vergrößerung des fungiziden
Wirkungsspektrums.



- Acylalanine wie Benalaxyl, Metalaxyl, Ofurace, Oxadixyl,
- Aminderivate wie Aldimorph, Dodine, Dodemorph, Fenpropimorph, Fenpropidin, Guazatine, Iminoctadine, Spiroxamin, Tridemorph
- Anilinopyrimidine wie Pyrimethanil, Mepanipyrim oder Cyrodinyl,
- Antibiotika wie Cycloheximid, Griseofulvin, Kasugamycin, Natamycin, Polyoxin 10 oder Streptomycin,
 - Azole wie Bitertanol, Bromoconazol, Cyproconazol, Difenoconazole, Dinitroconazol, Epoxiconazol, Fenbuconazol, Fluquiconazol, Flutriafol, Flusilazol, Hexaconazol, Imazalil, Metconazol, Myclobutanil, Penconazol, Propiconazol, Prochloraz,
- Prothioconazol, Tebuconazol, Triadimefon, Triadimenol, Triflumizol, Triticonazol, 15
 - Dicarboximide wie Iprodion, Myclozolin, Procymidon, Vinclozolin,
 - Dithiocarbamate wie Ferbam, Nabam, Maneb, Mancozeb, Metam, Metiram, Propineb, Polycarbamat, Thiram, Ziram, Zineb,
- Heterocylische Verbindungen wie Anilazin, Benomyl, Boscalid, Carbendazim, Carboxin, Oxycarboxin, Cyazofamid, Dazomet, Dithianon, Famoxadon, Fenami-20 don, Fenarimol, Fuberidazol, Flutolanil, Furametpyr, Isoprothiolan, Mepronil, Nuarimol, Probenazol, Proquinazid, Pyrifenox, Pyroquilon, Quinoxyfen, Silthiofam, Thiabendazol, Thifluzamid, Thiophanat-methyl, Tiadinil, Tricyclazol, Triforine,
- Kupferfungizide wie Bordeaux Brühe, Kupferacetat, Kupferoxychlorid, basisches 25 Kupfersulfat,
 - Nitrophenylderivate, wie Binapacryl, Dinocap, Dinobuton, Nitrophthal-isopropyl
 - Phenylpyrrole wie Fenpiclonil oder Fludioxonil,
 - Schwefel
- Sonstige Fungizide wie Acibenzolar-S-methyl, Benthiavalicarb, Carpropamid, Chlorothalonil, Cyflufenamid, Cymoxanil, Dazomet, Diclomezin, Diclocymet, 30 Diethofencarb, Edifenphos, Ethaboxam, Fenhexamid, Fentin-Acetat, Fenoxanil, Ferimzone, Fluazinam, Fosetyl, Fosetyl-Aluminium, Iprovalicarb, Hexachlorbenzol, Metrafenon, Pencycuron, Propamocarb, Phthalid, Toloclofos-methyl, Quintozene, Zoxamid
- 35 Strobilurine wie Azoxystrobin, Dimoxystrobin, Fluoxastrobin, Kresoxim-methyl, Metominostrobin, Orysastrobin, Picoxystrobin, Pyraclostrobin oder Trifloxystrobin,
 - Sulfensäurederivate wie Captafol, Captan, Dichlofluanid, Folpet, Tolylfluanid
 - Zimtsäureamide und Analoge wie Dimethomorph, Flumetover oder Flumorph.

40 Synthesebeispiele



Beispiel 1 Synthese von 2-Pyrazolyl-4-methoxy-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2methylbutyl)-pyrimidin [I-05]

1.1. 2-Methylthio-4-chlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin 5

Eine Mischung von 16,25 g (50 mmol) 1-Methylthio-4,6-dichlor-5-(2,4,6trifluorphenyl)-pyrimidin (WO 02/74753) und ca. 0,5 g Bis-diphenylphosphinoferrocen-palladiumdichlorid in 150 ml Toluol wurde bei ca. 10° C mit 50 ml 2-Methylbutyl-magnesiumbromid-Lsg. (1 M in THF) versetzt. Man rührte über Nacht 10 bei Raumtemperatur (GC: ca. 35 % Ausgangsmaterial) und gab anschließend weitere 50 ml 2-Methylbutyl-magnesiumbromid-Lsg. (1 M in THF) hinzu. Dann rührte man die Reaktionsmischung 2,5 Tage bei Raumtemperatur. Daraufhin wurde die Reaktionsmischung mit ges. Ammoniumchlorid-Lsg. versetzt und mit Methyl-t-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden ein-15 geengt und der Rückstand wurde mit Cyclohexan/Methyl-t-butylether 9:1 über Kieselgel chromatographiert. Die vereinigten Produktfraktionen wurden eingeengt und der Rückstand wurde durch präparative MPLC über RP-18-Kieselgel chromatographiert. 20

Man erhielt 5,2 g (29 %) der Titelverbindung als farbloses Öl.

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 6,85 (t, 2H); 2,6 (s, 3H); 2,5 (dd, 1H); 2,25 (dd, 1H); 1,9 (m, 1H); 1,2 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)

1.2. 2-Methylthio-4-methoxy-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin

Eine Lösung von 1,1 g (3 mmol) 2-Methylthio-4-chlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2methylbutyl)-pyrimidin (Beispiel 1.1.) in 20 ml Methanol wurde mit 0,72 g (4 30 mmol) Natriummethanolat-Lsg (30 % ig in Methanol) versetzt und 3,5 Tage bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wurde die Reaktionsmischung mit ges. Ammoniumchlorid-Lsg. versetzt und mit Methyl-t-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden eingeengt und der Rückstand wurde mittels präparativer MPLC über RP-18 Kieselgel chromatographiert. Man erhielt 0,56 g 35 (52 %) der Titelverbindung als farbloses Harz.

MS: M*: 356

25

1.3. 2-Methylsulfonyl-4-methoxy-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin 40

Eine Lösung von 0,56 g 2-Methylthio-4-methoxy-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin (Beispiel 1.2.) in 20 ml Methylenchlorid p. A. wurde bei 0° C mit 0,9 g (3,93 mmol) m-Chlorperbenzoesäure versetzt. Man rührte über Nacht bei Raumtemperatur und gab anschließend die gesamte Reaktionsmischung auf eine Kieselgelsäule. Man eluierte mit Cyclohexan/Methyl-t-butylether 7:3 und erhielt 0,6 g (98 %) der Titelverbindung als gelbes ÖI.

- 10 6,8 (t, 2H); 4,1 (s, 3H); 3,4 (s, 3H); 2,6 (dd, 1H); 2,4 (dd, 1H); 1,9 (m, 1H); 1,3 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)
 - 1.4. 2-Pyrazolyl-4-methoxy-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin [I-05]
- Zu einer Suspension von 0,18 g (7,4 mmol) Natriumhydrid in 10 ml Tetrahydrofuran gab man 0,45 g (6,6 mmol) Pyrazol und rührte ca. 3 Stunden bei Raumtemperatur. Dann setzte man 2,3 g (6 mmol) 2-Methylsulfonyl-4-methoxy-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin (Beispiel 1.3.) hinzu und rührte über Nacht bei Raumtemperatur. Anschließend wurde die Reaktionsmischung mit ges.
 Ammoniumchlorid-Lsg. verdünnt und mit Methyl-t-butylether extrahiert. Die vereinisten extrahierben Phasen wurden eingenstellt der Productend wurde ein.
- nigten organischen Phasen wurden eingeengt und der Rückstand wurde säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Methyl-t-butylether 7:3 gereinigt. Man erhielt 0,21 g (9,3 %) der Titelverbindung als farblosen Festkörper (Fp = 124° C).
- ¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 8,65 (s, 1H); 7,85 (s, 1H); 6,8 (t, 2H); 6,5 (s, 1H); 4,05 (s, 3H); 2,6 (dd, 1H); 2,35 (dd, 1H); 2,0 (m, 1H); 1,3 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)
- Beispiel 2: Synthese von 2-Triazolyl-4-methyl-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)30 pyrimidin [I-07]
 - 2.1. 2-Methylthio-4-methyl-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-chlor-pyrimidin
- Eine Mischung von 32,5 g (0,1 mol) 1-Methylthio-4,6-dichlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-pyrimidin (WO 02/74753) und 0,5 g Bis-diphenylphosphino-ferrocen-palladiumdichlorid in 150 ml Tetrahydrofuran p. A. wurde tropfenweise mit 50 ml Methylmagnesiumbromid-Lsg. (3 M in Tetrahydrofuran) versetzt, wobei die Reaktionstemperatur auf ca. 40° C anstieg. Die Reaktionsmischung wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt und anschließend mit ges. Ammoniumchlorid-Lsg versetzt. Die wässrige Phase wurde mit Methyl-t-butylether extrahiert



und die vereinigten organischen Phasen wurden eingeengt. Der Rückstand wurde zuerst durch Chromatographie mit Cyclohexan/Methyl-t-butylether 9:1 über Kieselgel und dann mittels präparativer MPLC über RP-18-Kieselgel gereinigt. Man erhielt 18,8 g (62 %) der Titelverbindung als weißen Festkörper.

5

```
<sup>1</sup>H-NMR (CDCl<sub>3</sub>, δ in ppm):
6,8 (t, 2H); 2,6 (s, 3H); 2,3 (s, 3H)
```

2.2. 2-Methylthio-4-methyl-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin

10

9,1 g (30 mmol) 2-Methylthio-4-methyl-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-chlor-pyrimidin (Beispiel 2.1.) und ca. 200 mg Bis-diphenylphosphino-ferrocen-palladiumdichlorid in 90 ml Toluol wurden bei 50° C mit 70 ml (0,035 mol) einer 0,5 M Lsg. von 2-Methylbutyl-magnesiumbromid (in Tetrahydrofuran) versetzt. Nach ca. 2 Stunden wurden zusätzlich ca. 200 mg Bis-diphenylphosphino-ferrocen-palladiumdichlorid und portionsweise weitere 50 ml einer 0,5 M Lsg. von 2-Methylbutylmagnesiumbromid (in Tetrahydrofuran) zugegeben. Dabei erfolgte die Reaktionsüberwachung per HPLC.

20

15

Anschließend wurde mit ges. Ammoniumchlorid-Lsg. hydrolysiert und die wässrige Phase wurde mit Methyl-t-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden eingeengt und der Rückstand wurde säulenchromatogtraphisch über Kieselgel mit Cyclohexan/Methyl-t butylether 9:1 und mit präparativer MPLC über RP-18-Kieselgel gereinigt. Man erhielt 5,9 g (58 %) der Titelverbindung als farbloses Öl.

25

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 6,8 (t, 2H); 2,6 (s, 3H); 2,45 (dd, 1H); 2,2 (s, 3H); 2,15 (dd, 1H); 1,9 (m, 1H); 1,25 (m, 1H); 1,05 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)

30

2.3. 2-Methylsulfonyl-4-methyl-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin

Eine Lösung von 1,9 g (5,6 mmol) 2-Methylthio-4-methyl-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin (Beispiel 2.2.) in 20 ml Methylenchlorid p. A. wurde bei 0° C portionsweise mit 2,8 g (12,3 mmol) m-Chlorperbenzoesäure (Reinheit 77 % ig) versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend gab man die Reaktionsmischung direkt auf eine Kieselgelsäule und eluierte mit Cyclohexan/Methyl-t-butylether 7:3. Man erhielt 1,4 g (67 %) der Titelverbindung als heligelbes Öl.

40

35

10

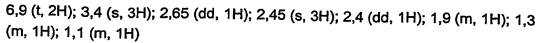
15

20

25

30

35



2.4. 2-(1,2,4-Triazolyl)-4-methyl-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin [I-07]

Eine Mischung von 0,07 g (2,6 mmol) Natriumhydrid in 10 ml Tetrahydrofuran wurde mit 0,15 g (2,2 mmol) Triazol versetzt und ca. 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann gab man 0,38 g (1 mmol) 2-Methylsulfonyl-4-methyl-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-(2-methylbutyl)-pyrimidin (Beispiel 2.3.) hinzu und rührte ca. 4 Stunden bei Raumtemperatur. Anschließend gab man ges. Ammoniumchlorid-Lsg. hinzu und extrahierte die wässrige Phasse mit Methyl-t-butylether. Die vereinigten organischen Phasen wurden eingeengt und der Rückstand wurde säulenchromatographisch mit Hexan/Methyl-t-butylether 9:1 gereinigt. Man erhielt 0,3 g (32 %) der Titelverbindung als farbloses Öl.

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 9,3 (s, 1H); 8,2 (s, 1H); 6,9 (t, 2H); 2,65 (dd, 1H); 2,45 (s, 3H); 2,4 (dd, 1H); 1,95 (m, 1H); 1,3 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)

Beispiel 3: Synthese von 1-(1,2,4-Triazolyl)-4-chlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-cyclo-hexylpyrimidin [I-03]

3.1. 2-Methylthio-4-chlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-cyclohexyl-pyrimidin

Eine Mischung von 16,25 g (50 mmol) 1-Methylthio-4,6-dichlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-pyrimidin (WO 02/74753) und ca. 0,5 g Bis-diphenylphosphino-ferrocen-palladiumdichlorid in 150 ml Toluol wurde bei Raumtemperatur mit 50 ml 2-Methylbutyl-magnesiumbromid-Lsg. (1 M in THF) versetzt und über Nacht bei Raumtemperatur gerührt.

Anschließend wurde die Reaktionsmischung mit ges. Ammoniumchlorid-Lsg. versetzt und mit Methyl-t-butylether extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden eingeengt und der Rückstand wurde mit Cyclohexan/Methyl-t-butylether 20:1 über Kieselgel chromatographiert. Die vereinigten Produktfraktionen wurden eingeengt und der Rückstand wurde durch präparative MPLC über RP-18-Kieselgel gereinigt.

Man erhielt 2,8 g (15 %) der Titelverbindung als farbloses Öl.

25

30

35

40



6,8 (t, 2H); 2,9 (m, 1H); 2,55 (s, 3H); 2,1 (d, breit, 2H); 1,9 (d, breit, 2H); 1,75 (d, breit, 1H); 1,7 (q, breit, 2H); 1,4, m, 3H)

3.2. 2-Methylsulfonyl-4-chlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-cyclohexyl-pyrimidin

2,8 g (7,5 mmol) 2-Methylthio-4-chlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-cyclohexyl-pyrimidin in 50 ml Methylenchlorid p. A. wurden bei 0° C mit 4,1 g (16,6 mmol) m-Chlorperbenzoesäure (ca. 75 % ig) versetzt. Die Reaktionsmischung wurde über Nacht bei Raumtemperatur gerührt und anschließend eingeengt. Der Rückstand wurde mit Essigsäureethylesterr aufgenommen und die organische Phase wurde mit Natriumcarbonatlösung und Wasser extrahiert. Die organische Phase wurde eingeengt und der Rückstand wurde säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Methyl-t-butylether 9:1 gereinigt. Man erhielt 1,8 g (59 %) der Titelverbindung als hellgelbes Öl.

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 6,8 (t, 2H); 3,3 (s, 3H); 3,0 (m, 1H); 2,1 (d, breit, 2H); 1,9 (m, 2H); 1,7 (m, 1H); 1,65 (m, 2H); 1,4 (m, 3H)

20 3.3. 2-(1,2,4-Triazolyl)-4-chlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-cyclohexyl-pyrimidin

Eine Mischung von 0,07 g (2,6 mmol) Natriumhydrid in 10 ml Tetrahydrofuran wurde mit 0,15 g (2,2 mmol) Triazol versetzt und ca. 3 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Dann gab man 0,40 g (1 mmol) 2-Methylsulfonyl-4-chlor-5-(2,4,6-trifluorphenyl)-6-cyclohexyl-pyrimidin (Beispiel 3.2.) hinzu und rührte ca. 4 Stunden bei Raumtemperatur. Anschließend gab man ges. Ammoniumchlorid-Lsg. hinzu und extrahierte die wässrige Phase mit Methyl-t-butylether. Die vereinigten organischen Phasen wurden eingeengt und der Rückstand wurde säulenchromatographisch mit Hexan/Methyl-t-butylether 9:1 gereinigt. Man erhielt 0,145 g (37 %) der Titelverbindung als hellgelbes Öl.

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 9,25 (s, 1H); 7,85 (s, 1H); 6,8 /t, 2H); 2,95 (m. 1H); 2,15 (m, 2H); 1,9 (m, 2H); 1,8 (m, 1H); 1,7 (m, 2H); 1,45 (m, 3H).

Beispiel 4: Synthese von 2-Pyrazolyl-4-methyl-5-(2-fluor-4-methylphenyl)-6-(3-methylbut-1-enyl)-pyrimidin [I-12]

4.1. 2-Hydroxy-4,6-dimethyl-5-brom-pyrimidin

30

Eine Mischung von 1,24 g (10 mmol) 2-Hydroxy-4,6-dimethyl-pyrimidin und 1,78 g (10 mmol) N-Bromsuccinimid in 20 ml Chloroform wurde ca. 1 Stunde bei Raumtemperatur gerührt.

Anschließend engte man die Reaktionsmischung ein und kochte den Rückstand mit Essigsäureethylester aus. Die heiße Suspension wurde abgesaugt, die flüssige Phase wurde verworfen und der Rückstand wurde aus Ethanol umkristallisiert.

Man erhielt 0,8 g (39 %) der Titelverbindung als hellbraunen Festkörper.

10 1 H-NMR (DMSO-d₆; δ in ppm): 12,2 (s,1H); 2,4 (s, 6H)

4.2. 2-Chlor-4,6-dimethyl-5-brom-pyrimidin

Zu einer Mischung von 6,1 g (30 mmol) 2-Hydroxy-4,6-dimethyl-5-brom-pyrimidin (Beispiel 4.1.) und 28 g (180 mmol) Phosphoroxychlorid wurden 4,52 g (30 mmol) Diethylanilin getropft. Anschließend rührte man die Reaktionsmischung ca. 8 Stunden unter Rückfluß. Dann hydrolysierte man die Reaktionsmischung mit Eiswasser und extrahierte die wässrige Phase mit Methylenchlorid. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit verdünnter Salzsäure und Natriumhydrogencarbonat-Lsg. gewaschen, über Magnesiumsulfat getrocknet und eingeengt. Der Rückstand wurde säulenchromatographisch mit Cyclohexan/Methyl-t-butylether 9:1 und anschließend durch präparative MPLC über RP-18 Kieselgel gereinigt. Man erhielt 5,6 g (84 %) der Titelverbindung.

¹H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 2,65 (s, 6H)

4.3. 2-Pyrazolyl-4,6-dimethyl-5-brom-pyrimidin

Zu 0,7 g (26 mmol) Natriumhydrid in 100 ml Tetrahydrofuran gab man portionsweise 1,5 g (22 mmol) Pyrazol und rührte ca. 4 Stunden bei Raumtemperatur. Dann gab man 4,4 g (20 mmol) 2-Chlor-4,6-dimethyl-5-brom-pyrimidin (Beispiel 4.2.) hinzu und rührte über Nacht bei Raumtemperatur. Anschließend wurde die Reaktionsmischung mit Ammoniumchlorid-Lsg. verdünnt und mit Methyl-tbutylether extrahiert. Die organische Phase wurde eingeengt und der Rückstand wurde mittels präparativer MPLC über RP-18 Kieselgel gereinigt. Man erhielt 1,1 g (22 %) der Titelverbindung.

25

30

35

8,6 (s, breit, 1H); 7,8 (s, breit, 1H); 6,5 (s, breit, 1H); 2,7 (s, 6H)

4.4. 2-Pyrazolyl-4,6-dimethyl-5-(2-fluor,4-methylphenyl)-pyrimidin [I-11]

Eine Mischung von 1,04 g (4 mmol) 2-Pyrazolyl-4,6-dimethyl-5-brom-pyrimidin (Beispiel 4.3.), 0,98 g (6 mmol) 2-Fluor-4-methylphenyl-boronsäure, 0,52 g (6 mmol) Natriumhydrogencarbonat und 1 Spatelspitze Tetrakis-triphenylphophin-palladium-(0) in 5 ml Dimethoxyethan/Wasser 1:1 wurde ca. 3 Stunden zum Rückfluss erhitzt. Anschließend wurde die Reaktionsmischung mit Wasser verdünnt und mit Methylenchlorid extrahiert. Dann engte man die organische Phase ein und reinigte den Rückstand säulenchromatographisch mit Cyclohe-xan/Methyl-t-butylether-Gemischen und anschließend mittels präparativer MPLC über RP-18 Kieselgel. Man erhielt 0,7 g (62 %) der Titelverbindung.

4.5. 2-Pyrazolyl-4-methyl-5-(2-fluor,4-methylphenyl)-6-(3-methyl-but-1-enyl)-pyrimidin [I-12]

Zu einer Mischung von 0,4 g (1,4 mmol) 2-Pyrazolyl-4,6-dimethyl-5-(2-fluor,4-methylphenyl)-pyrimidin (Beispiel 4.4.) in 10 ml Tetrahydrofuran gab man bei – 70°C tropfenweise 0,8 ml (1,6 mmol) Lithium-diisopropylamid-Lsg. (2 m in THF). Dann rührte man ca. 30 min bei –70°C und tropfte mit Hilfe einer Spritze 0,1 g (1,4 mmol) Isobutyraldehyd hinzu. Man rührte ca. 2 Stunden bei –70°C und ließ dann die Reaktionsmischung auf 0°C erwärmen. Anschließend wurde die Reaktionsmischung mit Ammoniumchlorid-Lsg. verdünnt und die wässrige Phase wurde mit Methyl-t-butylether extrahiert. Die vereinigten organische Phasen wurden eingeengt und der Rückstand wurde mittels präparativer MPLC über RP-18 Kieselgel gereinigt. Man erhielt 38 mg (8 %) der Titelverbindung.

 1 H-NMR (CDCl₃, δ in ppm): 8,75 (s, 1H); 7,85 (s, 1H); 7,3 (m, 1H); 7,1 (m, 3H); 6,5 (s, 1H); 6,1 (d, 1H); 2,45 (s, 3H); 2,35 (s, 3H); 1,05 (d, 6H)

Tabelle B

$$R^3$$
 N R^2



Verb.	. R¹	R ²	R ³	(L) _n	Physikalische Daten
Nr.			1	(-/::	
I-01	2-Methyl-	Chlor	[1,2,4]Tria-	2,4,6-Trifluor	¹ H-NMR (δ in ppm; IR in cm ⁻¹ , Fp in °C)
	butyl		zol-1-yl	2,7,0-17111001	9,3 (s, 1H); 8,2 (s, 1H); 6,9 (m, 1H); 2,7 (dd,
			20, 1-31		1H); 2,45 (dd, 1H); 2,0 (m, 1H); 1,3 (m, 1H);
1-02	2-Methyl-	Chlor	Pyrazol-1-yl	240 T-19	1,15 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)
	butyl	Cilio	Fyrazoi-1-yi	2,4,6-Trifluor	8,65 (s, 1H); 7,9 (s, 1H); 6,85 (m. 2H); 6,55
	Sulyi	1			(s, 1H); 2,65 (dd, 1H); 2,4 (dd, 1H); 2,0 (m,
1-03	Cyclohexyl	Chlor	[4 O 4]T-1-	-	1H); 1,3 (m, 1H); 1,15 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)
. 55	Gyclonexy	Critor	1	2,4,6-Trifluor	9,25 (s, 1H); 7,85 (s, 1H); 6,8 /t, 2H); 2,95
	1	į	zol-1-yl		(m. 1H); 2,15 (m, 2H); 1,9 (m, 2H); 1,8 (m,
1-04	2-Methyl-	100	[4 O 4777 :		1H); 1,7 (m, 2H); 1,45 (m, 3H).
1-0-	•	Me-	[1,2,4]Tria-	2,4,6-Trifluor	9,3 (s, 3H); 8,2 (s, 1H); 6,75 (m, 2H); 4,1 (s,
	butyl	thoxy	zol-1-yi		3H); 2,65 (dd, 1H); 2,4 (dd, 1H); 2,0 (m,
I-05	2 Math. 1	3.4 //			1H); 1,3 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)
1-05	2-Methyl-	Meth-	Pyrazol-1-yl	2,4,6-Trifluor	8,65 (s, 1H); 7,85 (s, 1H); 6,8 (t, 2H); 6,5 (s,
	butyl	оху	ľ		1H); 4,05 (s, 3H); 2,6 (dd, 1H); 2,35 (dd,
					1H); 2,0 (m, 1H); 1,3 (m, 1H); 1,1 (m, 1H);
1-06	Cycleberry	-	1		0,8 (m, 6H)
1-00	Cyclohexyl	Chlor	Pyrazol-1-yl	2,4,6-Trifluor	8,65 (s, 1H); 7,5 (s, 1H); 6,75 (m, 2H); 6,4
					(s, 1H); 2,9 (m, 1H); 2,1 (m, 2H); 1,9 (m,
I-07	2 14-41-1	ļ <u> </u>			2H); 1,7 (m, 3H); 1,3 (m, 3H)
1-07	2-Methyl-	Methyl		2,4,6-Trifluor	9,3 (s, 1H); 8,2 (s, 1H); 6,9 (t, 2H); 2,65 (dd,
	butyl		zol-1-yl		1H); 2,45 (s, 3H); 2,4 (dd, 1H); 1,95 (m,
1-08	Dut 4 4 L	1			1H); 1,3 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)
1-00	But-1-en-4-yl	Methyl	Pyrazol-1-yl	2,4,6-Trifluor	8,55 (s, 1H); 7,45 (s, 1H); 6,75 (m, 2H);
					6,4(s, 1H); 6,0 (m, 1H); 5,15 (d, 1H); 5,05
1.00	5.44				(d, 1H); 3,1 (t, 2H); 2,7 (m, 2H); 2,4 (s, 3H)
I-09	But-1-en-4-yl	Methyl		2,4,6-Trifluor	9,2 (s, 1H); 7,8 (s, 1H); 6,75 (m, 2H); 5,95
			zol-1-yl		(m, 1H); 5,15 (d, 1H); 5,05 (d, 1H); 3,15 (t,
1.40	0.14 :: :				2H); 2,7 (m, 2H); 2,45 (s, 3H)
I-10	2-Methyl-	Methyl	Pyrazol-1-yl	2,4,6-Trifluor	8,7 (s, 1H); 7,85 (s, 1H); 6,85 (m, 1H); 6,5
į	butyl				(s, 1H); 2,6 (dd, 1H); 2,35 (dd, 1H); 1,95 (m,
144					1H); 1,3 (m, 1H); 1,1 (m, 1H); 0,8 (m, 6H)
I-11	Methyl	Methyl	Pyrazol-1-yl	2-Fluor-4-	8,7 (s, 1H); 7,8 (s, 1H); 7,1 (m, 3H); 6,5 (s,
140				methyl	1H); 2,45 (s, 3H); 2,35 (s, 6H)
I-12	3-Methyl-but-	Methyl	Pyrazol-1-yl	2-Fluor-4-	8,6 (s, 1H); 7,8 (s, 1H); 7,15 (s, 1H); 7,1 (m,
	1enyl			methyi	3H); 6,5 (s, 1H); 6,1 (d, 1H); 2,6 (m, 2H);
					2,45 (s, 3H); 2,35 (s, 3H); 1,05 (d, 6H)
	2-Hydroxy-3-	Methyl	Pyrazol-1-yl	2-Fluor-4-	93-102
	methylbutyl			methyl	1
	Methyl			2,4-Difluor	99-102
1	3-Methyl-but-	Methyl	1,2,4-Triazol-	2-Fluor-4-	1.0 (d, 6H), 2.3 (s, 3H), 2.0 (s, 3H), 6.1 (d,
	1-enyl		1-yl	methyl	1H), 7.1-7.2 (m, 3H), 7.25-7.32 (m, 1H), 8.2



<u> </u>					(s, 1H), 9.4 (s, 1H)
I-16	2-Methyl-	Methy	Pyrazol-1-yi	2,4-Difluor	0.80-0.85 (m, 6H), 2.20-2.30 (m, 1H), 2.40
	propyl	1	[(s, 3H), 2.45-2.55 (m, 2H), 6.5 (t, 1H), 6.86
					7.05 (m, 2H), 7.15-7.20 (m, 1H), 7.75 (s,
			1		1H), 8.65 (s, 1H)
1-17	2-Methyl-	Methyl	1,2,4-Triazol	- 2,4-Difluor	77-83
	propyl		1-yl		17-65
I-18	2-Methyl-	Methyl	1,2,3-Triazol	- 2,4-Difluor	0.80.0.05 (m. Cl.); 0.4.0.05 (
	propyl		1-yi	_,. 5	0.80-0.95 (m, 6H), 2.1-2.25 (m, 1H), 2.40 (
					3H), 2.5-2.65 (m, 2H), 6.80-7.05 (m, 2H),
					7.15-7.25 (m, 1H), 7.75 (s, 1H), 7.90 (s,
I-19	2-Methyl-	Chlor	1,2,3-Triazol-	2 4 6 Taile	1H), 8.70 (s, 1H). Diastereomere (1:1)
	butyl	011101	1-yl	2,4,6-Trifluor	52-56
I-20	2-Methyl-	Chlor		0.40	
	butyl	Cilio	3-Cyano-	2,4,6-Trifluor	54-57
	butyi	-	1,2,4-triazol-		
I-21	2 14-45-4	 	1-yl		<u>'</u>
1-2	2-Methyl-	Chlor	7-Amino-	2,4,6-Trifluor	51-55
	butyl		indazol-1-yl		
-22	2-Methyl-	Chlor	3-Amono-	2,4,6-Trifluor	53-57
	butyl		pyrazol-1-yl		
-23	2-Hydroxy-3-	Methyl	Pyrazol-1-yl	2-Fluor	0.75-0.9 (m, 6H), 1.20-1.40 (m, 2H), 2.4 (s
	methylbutyl				3H), 2.70-2.90 (m, 1H), 6.5 (d, 1H), 7.15-
		1			7.35 (m, 2H), 7.40-7.50 (m, 1H), 7.80 (d,
		ļ			1H), 8.6 (d,1CH) Atropisomere.
-24	2-Hydroxy-3-	Methyl	Pyrazol-1-yl	2,4-Difluor	0.8-0.95 (m, 6H), 1.6-1.75 (m, 1H), 2.55-
	methylbutyl		•		2.80 (m. 3H) 2.75 2.05 (m. 4H) 2.55-
					2.80 (m, 2H), 3.75-3.95 (m, 1H), 6.45 (s,
				}	1H), 6.9-7.3 (m, 3H), 7.75 (s, 1H), 8.6 (s,
-25	Methyl	Methyl	Pyrazol-1-yl	2,4-Dichlor	1H)
-26	2-Methyl-	+	Pyrazol-1-yl	2,5-Dichlor	1.55 (s, 6H), 6.9-7.5 (m, 6H)
	propyl	""",	- 3. GEO!- 1-y1	2,0-DICHIOF	0.8-0.9 (m, 6H), 2.2-2.5 (m, 6H), 6.5 (m,
				}	1H), 7.15 (s, 1H), 7.35 (d, 1H), 7.5 (s, 1H),
27	2-Methyl-	Methyl	1,2,4-Triazol-	2 F D'	7.8 (d, 1H), 8.7 (d, 1H)
	propyl	1 1	1,2, 4 -1 nazoi- 1-yi	2,5-Dichlor	0.8-0.9 (m, 6H), 2.25-2.5 (m, 6H,), 7.2 (s,
	J. 500.	, ,	1-y ₁		1H), 7.4 (d, 1H), 7.5 (d, 1H)8.2 (s, 1H), 9.25
28	2-Methyl-	Mothud	D. mon-1 d		(s, 1H)
	propyi	Methyl	Pyrazol-1-yl	2-Fluor	0.8-0.9 (m, 6H), 2.2-2.5 (m, 6H), 6.5 (s, 1H),
29	2-Methyl-	Nac++			7.15-7.5 (m, 4H), 7.75 (s, 1H), 8.7 (s, 1H)
	1	1 1	1,2,4-Triazol-	2-Fluor	0.7-0.9 (m, 6H), 2.1-2.5 (m, 6H,), 7.1-7.5
30	propyi		1-yi		(m, 4H), 8.2 (s, 1H). 9.30 (s, 1H)
30	2-Methyl-	1 1	1,2,3-Triazol-	2-Fluor	0.80-0.90 (m, 6H), 2,20-2.30 (m, 1H), 2.45
	propyl		1-yl		(s, 3H), 2.50-2.65 (m, 2H), 7.1-7.5 (m, 4H),
2					7.75 (s, 1H), 8.70 (s, 1H)
31	2-Methyl-	Methyl	1,2,3-Triazol-	2,4,6-Trifluor	39-43
	butyi		1-yi		1

I-32	3-Methyl-but-	Methyl	Pyrazol-1-yl	2,4-Difluor	0.80-0.90 (m, 6H), 2.30 (s, 3H), 2.35- 2.50
	1-enyl				(m, 1H), 6.00 (d, 1H), 6.50 (t, 1H), 6.90-7.30
I-33	2-Methyl- propyl	Methyl	Pyrazol-1-yl	2,4-Dichlor	(m, 4H), 7.80 (d, 1H), 8.75 (d, 1H) 0.80(d, 3H), 0.90 (d, 3H), 2.20-2.500 (m, 6H), 6.5 (s, 1H), 7.1 (d, 1H), 7.4 (d, 1H), 7.6
1-34	2-Methyl- propyl	Methyl	1,2,4- Triazolyl	2,4-Dichlor	(s, 1H), 7.85 (s, 1H), 8.65 (s, 1H) 98-102
I-35	2-Methyl- propyl	Methyl	1,2,3-Triazol- 1-yl	2,4-Dichlor	0.80(d, 3H), 0.85 (d, 3H), 2.20-2.30 (m, 2H), 2.35 (s, 3H), 2.50-2.55 (m, 1H), 7.15 (d, 1H), 7.40 (d, 1H), 7.60 (s, 1H), 7.85 (s, 1H), 8.65 (s, 1H)
I-36	Methyl	Chlor	1,2,4-Triazol- 1-yl	2,4,6-Trifluor	2.5 (s, 3H), 6.85 (t, 2H), 8.2 (s, 1H), 9.3 (s, 1H)

Beispiele für die Wirkung gegen Schadpilze

5

10

15

20

25

Die fungizide Wirkung der Verbindungen der Formel I ließ sich durch die folgenden Versuche zeigen:

Die Wirkstoffe wurden getrennt oder gemeinsam als 10%ige Emulsion in einem Gemisch aus 70 Gew.-% Cyclohexanon, 20 Gew.-% Nekanil® LN (Lutensol® AP6, Netzmittel mit Emulgier- und Dispergierwirkung auf der Basis ethoxylierter Alkylphenole) und 10 Gew.-% Wettol® EM (nichtionischer Emulgator auf der Basis von ethoxyliertem Ricinusöl) aufbereitet und entsprechend der gewünschten Konzentration mit Wasser verdünnt.

Anwendungsbeispiel 1: Wirksamkeit gegen die Dürrfleckenkrankheit der Tomate verursacht durch *Alternaria solani*

Blätter von Topfpflanzen der Sorte "Große Fleischtomate St. Pierre" wurden mit einer wässriger Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. Die Suspension oder Emulsion wurde aus einer Stammlösung angesetzt mit 10 % Wirkstoff in einer Mischung bestehend aus 85 % Cyclohexanon, und 5 % Emulgiermittel. Am folgenden Tag wurden die Blätter mit einer wässrigen Sporenaufschwemmung von *Alternaria solani* in 2 % Biomalzlösung mit einer Dichte von 0.17 x 10⁶ Sporen/ml infiziert. Anschließend wurden die Pflanzen in einer wasserdampfgesättigten Kammer bei Temperaturen zwischen 20 und 22°Caufgestellt. Nach 5 Tagen hatte sich die Krautfäule auf den unbehandelten, jedoch infizierten Kontrollpflanzen so stark entwickelt, dass der Befall visuell in % ermittelt werden konnte.



In diesem Versuch zeigten mit 250 ppm Wirkstoff I-01, I-02 oder I-04 behandelte Pflanzen einen Befall von 0 bis 5 % während die unbehandelten Pflanzen zu 100 % befallen waren.

Anwendungsbeispiel 2: Wirksamkeit gegen den Grauschimmel an Paprikablättem verursacht durch Botrytis cinerea

Paprikasämlinge der Sorte "Neusiedler Ideal Elite" wurden, nachdem sich 4 - 5 Blätter gut entwickelt hatten, mit einer wässrigen Suspension in der unten angegebenen Wirkstoffkonzentration bis zur Tropfnässe besprüht. Die Suspension oder Emulsion wurde aus einer Stammlösung angesetzt mit 10 % Wirkstoff in einer Mischung bestehend aus 85 % Cyclohexanon, und 5 % Emulgiermittel. Am nächsten Tag wurden die behandelten Pflanzen mit einer Sporensuspension von *Botrytis cinerea*, die 1.7 x 10⁶ Sporen/ml in einer 2 %igen wässrigen Biomalziösung enthielt, inokuliert. Anschließend wurden die Versuchspflanzen in eine Klimakammer mit 22 bis 24°C und hoher Luftfeuchtigkeit gestellt. Nach 5 Tagen konnte das Ausmaß des Pilzbefalls auf den Blättern visuell in % ermittelt werden.

In diesem Versuch zeigten mit 250 ppm Wirkstoff I-01, I-02 oder I-04 behandelte Pflanzen einen Befall von 0 bis 5 % während die unbehandelten Pflanzen zu 100 % befallen waren.

5

10

15

20

25

30

35

Patentansprüche

1. Pyrimidine der Formel I

$$R^3$$
 N
 R^2

- 5 in der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:
 - n eine ganze Zahl von 1 bis 5;
- Halogen, Cyano, Nitro, Cyanato (OCN), C₁-C₈-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₂-C₁₀-Alkenyloxy, C₂-C₁₀-Alkinyloxy, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, C₃-C₆-Cycloalkoxy, C₃-C₆-Cycloalkenyloxy, -C(=S)-N(A')A, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m-A, S(=O)_m-O-A oder S(=O)_m-N(A')A;

m 0, 1 oder 2;

- A,A', A" unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, C₃-C₈-Cycloalkenyl, wobei die organischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder durch Cyano oder C₁-C₄-Alkoxy substituiert sein können, oder A und A' zusammen mit den Atomen an die sie gebunden sind für einen fünf- oder sechsgliedrigen gesättigten, partiell ungesättigten oder aromatischen Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, stehen;
- R¹ C₁-C₁₀-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₃-C₁₂-Cycloalkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkenyl, Phenyl oder ein fünf- bis zehngliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer über Kohlenstoff gebundener Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S;
- R² Halogen, Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₄-Alkenyloxy oder C₃-C₄-Alkinyloxy;



- R³ fünf- oder sechsgliedriger gesättigter, partiell ungesättigter oder aromatischer mono- oder bicyclischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S,
- wobei die aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen der Restedefinitionen von L, R¹, R² und/oder R³ ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis vier Gruppen R³ tragen können:
- Halogen, Cyano, C₁-C₈-Alkyl, C₂-C₁₀-Alkenyl, C₂-C₁₀-Alkinyl, C₁-C₆-Alkoxy, C₂-C₁₀-Alkenyloxy, C₂-C₁₀-Alkinyloxy, OH, SH, zwei vicinale Gruppen R^a (=O) oder (=S) bedeuten können, C₃-C₆-Cycloalkyl, C₃-C₆-Cycloalkenyl, C₃-C₆-Cycloalkenyloxy, -C(=O)-A, -C(=O)-O-A, -C(=O)-N(A')A, C(A')(=N-OA), N(A')A, N(A')-C(=O)-A, N(A'')-C(=O)-N(A')A, S(=O)_m-A, S(=O)_m-O-A oder S(=O)_m-N(A')A, wobei m, A, A', A" die vorgenannte Bedeutung haben und wobei die aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis drei Gruppen R^b tragen können, wobei R^b die gleiche Bedeutung wie R^a besitzt.
- 20 2. Pyrimidine nach Anspruch 1, in der Index und die Substituenten die folgende Bedeutung haben:
 - L Halogen, Cyano, C_1 - C_8 -Alkyl, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_2 - C_{10} -Alkinyl, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_2 - C_{10} -Alkenyloxy, C_2 - C_{10} -Alkinyloxy, -C(=O)-O-A, N(A')-C(=O)-A oder S(=O)_m-A,

m 0, 1 oder 2;

25

- A,A', A" unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₆-Alkyl, C₂-C₆-Alkenyl, C₂-C₆-Alkinyl, C₃-C₈-Cycloalkyl, wobei die organischen Reste partiell oder vollständig halogeniert sein können oder A und A' zusammen mit den Atomen an die sie gebunden sind für einen partiell ungesättigter oder aromatischer Heterocyclus, enthaltend ein bis vier Heteroatome aus der Gruppe O, N oder S, stehen;
 - R^1 C_1 - C_{10} -Alkyl, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_2 - C_{10} -Alkinyl, C_3 - C_{12} -Cycloalkyl, C_3 - C_{10} -Cycloalkenyl;
- 40 R² C₁-C₄-Alkyl, Cyano oder Chlor.



wobei die aliphatischen, alicyclischen oder aromatischen Gruppen der Restedefinitionen von L, R¹ und/oder R³ ihrerseits partiell oder vollständig halogeniert sein oder eine bis vier Gruppen R^a tragen können:

5

 $\begin{array}{lll} \mathsf{R}^{\mathsf{a}} & \mathsf{Halogen, Cyano, C_{1}\text{-}C_{8}\text{-}Alkyl, C_{2}\text{-}C_{10}\text{-}Alkenyl, C_{2}\text{-}C_{10}\text{-}Alkinyl, C_{1}\text{-}C_{6}\text{-}Alkoxy,} \\ & \mathsf{C}_{2}\text{-}\mathsf{C}_{10}\text{-}Alkenyloxy, \mathsf{C}_{2}\text{-}\mathsf{C}_{10}\text{-}Alkinyloxy, \mathsf{C}_{3}\text{-}\mathsf{C}_{6}\text{-}Cycloalkyl, } \mathsf{C}_{3}\text{-}\mathsf{C}_{6}\text{-}Cycloalkenyl,} \\ & \mathsf{C}_{3}\text{-}\mathsf{C}_{6}\text{-}Cycloalkoxy, \mathsf{C}_{3}\text{-}\mathsf{C}_{6}\text{-}Cycloalkenyloxy, } \text{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}\mathsf{A}, \text{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}\mathsf{O}\text{-}\mathsf{A}, \text{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}\mathsf{A}, \\ & \mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A}, \mathsf{C}(\mathsf{A}')(=\mathsf{N}\text{-}\mathsf{O}\mathsf{A}), \mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A}, \mathsf{N}(\mathsf{A}')\text{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}\mathsf{A}, \mathsf{N}(\mathsf{A}'')\text{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}\mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A}, \\ & \mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\mathsf{-}\mathsf{A}, \mathsf{N}(\mathsf{A}'')\mathsf{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\mathsf{-}\mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A}, \\ & \mathsf{N}(\mathsf{A}'')\mathsf{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\mathsf{-}\mathsf{A}, \mathsf{N}(\mathsf{A}'')\mathsf{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\mathsf{-}\mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A}, \\ & \mathsf{N}(\mathsf{A}'')\mathsf{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\mathsf{-}\mathsf{A}, \mathsf{N}(\mathsf{A}'')\mathsf{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\mathsf{-}\mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A}, \\ & \mathsf{N}(\mathsf{A}'')\mathsf{-}\mathsf{C}(\mathsf{A}'')\mathsf{C}(\mathsf{A}'')\mathsf{A}, \\ & \mathsf{N}(\mathsf{A}'')\mathsf{-}\mathsf{C}(\mathsf{A}'')\mathsf{C}(\mathsf{A}'')\mathsf{C}(\mathsf{A}'')\mathsf{A}, \\ & \mathsf{N}(\mathsf{A}'')\mathsf{-}\mathsf{C}(\mathsf{A}'')\mathsf{C}(\mathsf{A}''$

10

15

3. Pyrimidine nach Anspruch 1, in der R³ Pyrrolyl, Pyrazolyl, Imidazolyl, 1,2,3-Triazolyl, 1,2,4-Triazolyl, Tetrazolyl, Oxazolyl, Isoxazolyl, 1,3,4-Oxadiazolyl, Furanyl, Thiophenyl, Thiazolyl, Isothiazolyl, Pyridinyl, Pyrimidinyl, Pyrazinyl, Pyridazinyl, 1,2,3-Triazinyl, 1,2,4-Triazinyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Hexahydroazepinyl oder Dihydropyridinyl bedeutet, wobei der Heterocyclus über C oder N an den Pyrimidinring gebunden sein kann und bis zu drei Substituenten R³ tragen kann:

20

 $\begin{array}{lll} \mathsf{R}^{\mathsf{a}} & \mathsf{Halogen, Cyano, C_{1}\text{-}C_{8}\text{-}Alkyl, C_{2}\text{-}C_{10}\text{-}Alkenyl, C_{2}\text{-}C_{10}\text{-}Alkinyl, C_{1}\text{-}C_{6}\text{-}Alkoxy,} \\ & \mathsf{C}_{2}\text{-}\mathsf{C}_{10}\text{-}Alkenyloxy, \mathsf{C}_{2}\text{-}\mathsf{C}_{10}\text{-}Alkinyloxy, \mathsf{OH, SH, zwei vicinale Gruppen } \mathsf{R}^{\mathsf{a}} \\ & (=\mathsf{O})\ \mathsf{oder}\ (=\mathsf{S})\ \mathsf{bedeuten}\ \mathsf{k\"{o}nnen, C_{3}\text{-}C_{6}\text{-}Cycloalkyl, C_{3}\text{-}C_{6}\text{-}Cycloalkenyl, C_{3}\text{-}} \\ & \mathsf{C}_{6}\text{-}\mathsf{Cycloalkoxy, C_{3}\text{-}C_{6}\text{-}Cycloalkenyloxy, -}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}\mathsf{A, -}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}\mathsf{O}\text{-}\mathsf{A, -}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}} \\ & \mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A, C}(\mathsf{A}')(=\mathsf{N}\text{-}\mathsf{OA}),\ \mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A, N}(\mathsf{A}')\text{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}\mathsf{A, N}(\mathsf{A}'')\text{-}\mathsf{C}(=\mathsf{O})\text{-}\mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A, S}(=\mathsf{O})_{\mathsf{m}}\text{-}} \\ & \mathsf{A, S}(=\mathsf{O})_{\mathsf{m}}\text{-}\mathsf{O}\text{-}\mathsf{A}\ \mathsf{oder}\ \mathsf{S}(=\mathsf{O})_{\mathsf{m}}\text{-}\mathsf{N}(\mathsf{A}')\mathsf{A.} \\ \end{array}$

25

4. Pyrimidine nach Anspruch 1, in der R³ Pyrazol-1-yl, [1,2,4]-Triazol-1-yl, Pyridin-2-yl, Pyrimidin-2-yl, Pyridazin-3-yl, Pyrrolidin-2-on-1-yl, Piperidin-2-on-1-yl, Hexahydro-2H-azepin-2-on-1-yl, Pyrrolidin-2-thion-1-yl, Pyperidin-2-thion-1-yl, Hexahydro-2H-azepin-2-thion-1-yl, 1,2-Dihydropyridin-2-on-1-yl.

30

5. Pyrimidine nach Anspruch 1, in der R² Methyl, Chlor oder Ethyl bedeutet.

6.

Pyrimidine nach einem der Ansprüche 1 bis 6, in der die durch L_n substituierte Phenylgruppe für die Gruppe B

$$L^{5}$$

$$L^{2}$$

$$L^{1}$$

$$L^{2}$$

$$L^{3}$$

$$L^{2}$$

35

steht, worin # die Verknüpfungsstelle mit dem Pyrimidin-Gerüst ist und



- L¹ Fluor, Chlor, CH₃ oder CF₃;
- L²,L⁴ unabhängig voneinander Wasserstoff, CH₃ oder Fluor;
- L³ Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Cyano, CH₃, SCH₃, OCH₃, SO₂CH₃, CO-NH₂, CO-NHCH₃, CO-NHC₂H₅, CO-N(CH₃)₂, NH-C(=O)CH₃, N(CH₃)-C(=O)CH₃ oder COOCH₃ und
- L⁵ Wasserstoff, Fluor, Chlor oder CH₃ bedeuten.
- 7. Verfahren zur Herstellung von Pyrimidinen der Formel I gemäß Anspruch 1, wobei R³ für einen stickstoffhaltigen Heterocyclus steht, der über Stickstoff gebunden ist, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Verbindung der Formel III,

$$X$$
 N
 R^2

5

in der die Substituenten L_n , R^1 und R^2 die in Anspruch 1 genannte Bedeutung haben und X für Halogen, C_1 - C_6 -Alkoxy, C_1 - C_6 -Alkylsulfoxyl oder C_1 - C_6 -Alkylsulfenyl steht, mit einem Heterocylus der Formel R^3 -H (IV) gegebenenfalls in Gegenwart einer Base umsetzt.

20

8. Zwischenprodukte der Formel III.

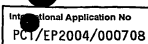
$$X$$
 N
 R^1
 L_n

11

- in der die Substituenten R¹ und L_n die in Anspruch 1, X die in Anspruch 7 gegebene Bedeutung haben und R² für Cyano, C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₃-C₄-Alkenyloxy oder C₃-C₄-Alkinyloxy steht, wobei die Alkyl, Alkenyl und Alkinylreste von R² durch Halogen, Cyano, Nitro, C₁-C₂-Alkoxy oder C₁-C₄-Alkoxycarbonyl substituiert sein können.
- 9. Pestizides Mittel, enthaltend einen festen oder flüssigen Trägerstoff und eine Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1.

10. Verfahren zur Bekämpfung von pflanzenpathogenen Schadpilzen, dadurch gekennzeichnet, dass man die Pilze oder die vor Pilzbefall zu schützenden Materialien, Pflanzen, den Boden oder Saatgüter mit einer wirksamen Menge einer Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1 behandelt.





A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07D521/00 C07D239/56
A01N43/90 C07D403/04 A01N43/54 A01N43/56

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C07D A01N

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

	data base consulted during the International search (name of distance) ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS (used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Category °	Chatton of document, with indication, where appropriate, of t	the relevant passages	Relevant to claim No.
Е	WO 2004/029204 A (HAGMANN WILL BING (US); KOPKA IHOR E (US); INC (U) 8 April 2004 (2004-04- page 99; example 37 examples 13,17-19,58	1-8	
P,X	WO 03/044021 A (RISHTON GILBER INC (US); LU YUELIE (US); CAI C) 30 May 2003 (2003-05-30) page 94, line 10	1-6	
X	EP 1 052 238 A (SHIONOGI & CO) 15 November 2000 (2000-11-15) examples If10,If14,If18,If26;		1-6
<u> </u>	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are is	sted in ennex.
"A" docume consid "E" earlier of filing di "L" docume which i citation "O" docume other n "P" docume later th	nt which may throw doubts on priority claim(s) or is clied to establish the publication date of another n or other special reason (as specified) and treferring to an oral disclosure, use, exhibition or	"T" later document published after the or priority date and not in conflict cited to understand the principle invention "X" document of particular relevance; cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when it "Y" document of particular relevance; cannot be considered to involve a document is combined with one ments, such combination being of in the art. "8" document member of the same particular relevance.	with the application but or theory underlying the the claimed invention annot be considered to be document is taken alone the claimed invention an inventive step when the or more other such docubivious to a person skilled
Date of the e	actual withhelion of the international search	Date of mailing of the international	search report
13	3 July 2004	23/07/2004	
Name and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Seitner, I	





Internal Application No PC1/EP2004/000708

C (Continue	SHOP) DOCUMENTS CONSIDER	PCT/EP2004/000708			
Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
	, and the same of	Leievalii (o Cigim Mo.			
X .	WO 98/24782 A (AMGEN INC; MANTLO NATHAN B (US); SPOHR ULRIKE D (US); MALONE MICHAEL) 11 June 1998 (1998-06-11) example 11	1-6			
X	DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; BROWN, DESMOND J. ET AL: "Dimroth rearrangement. XIII. The small effect of p-substitution on rearrangement rates for 1,2-dihydro-2-imino-1-methyl-5- phenylpyrimidines" XP002287084 retrieved from STN Database accession no. 1971:75908 CAS RN: 31464-54-7 abstract -& JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY 'SECTION! C: ORGANIC, (2), 250-6 CODEN: JS00AX; ISSN: 0022-4952, 1971, XP002288160 compound 3H	8			
X	DE 39 37 284 A (HOECHST AG) 16 May 1991 (1991-05-16) cited in the application claims 1,4,5	1-10			
Y	EP 0 293 743 A (BASF AG) 7 December 1988 (1988-12-07) examples 36,40,41 claims 1,2	1-10			
Y	EP 0 270 362 A (SUMITOMO CHEMICAL CO) 8 June 1988 (1988-06-08) tables 1,4 claims 11,12	1-10			
Y	WO 02/074753 A (RHEINHEIMER JOACHIM; BASF AG (DE); GEWEHR MARKUS (DE); LORENZ GISELA) 26 September 2002 (2002-09-26) cited in the application claims 1,9,10 table I	1-10			
n PCT/ISA/210	(continuation of second sheet) (January 2004)				



International Application No PCT/EP2004/000708

			<u> </u>			PCT/EP2	004/000708
Patent d dited in sea	ocument arch report	·]	Publication date		Patent family member(s)		Publication date
WO 200	4029204	A	08-04-2004	WO	2004029204	A2	08-04-2004
WO 030	44021	Α	30-05-2003	US	2003195221	A1	16-10-2003
				WO	03044021	A2	30-05-2003
EP 105	2238	A	15-11-2000	AU	742641	R2	
				ΑŬ	1983799	A	10-01-2002 16-08-1999
				BR	9908539	Α	05-12-2000
				CA	2318368	A1	05-08-1999
				EP	1052238	A1	15-11-2000
				HU NO	0103304 20003706	A2	28-02-2002
				NZ	506101		14-09-2000
				PL	341984	A1	30-06-2003 07-05-2001
				บร	6562817	B1	13-05-2001
				CN	1295548	T .	16-05-2001
	•			ID	24959		31-08-2000
•				WO RU	9938829		05-08-1999
				TR	2216533 200002225		20-11-2003
						1 & 	21-12-2000
WO 9824	1782	Α	11-06-1998	AU	735901		19-07-2001
				AU	5525498		29-06-1998
				UA UA	733877		31-05-2001
				BG	6012098 103512	Α Λ	29-06-1998
				BG	103512		31-07-2000 31-07-2000
				BR	9713850		29-02-2000
				BR	9713863	Α	14-03-2000
				CA	2274063		11-06-1998
				CA CN	2274093		11-06-1998
				CN	1246857 1246858		08-03-2000
				CZ	9902015		08-03-2000 17-11-1999
				CZ	9902016	A3	17-11-1999
				EP	1314731	A2	28-05-2003
•	•			EP	1314732	A2	28-05-2003
				EP EP	. 0948496 0948497	A2	13-10-1999
				ĤÜ	0001140		13-10-1999 28-04-2001
				HU	0001698		28-04-2001 28-04-2001
				JP	2002514195	T	14-05-2002
				JP	2002514196	T	14-05-2002
				NZ	335992		28-09-2001
		•		NZ TW	335997 520362		31-08-2001
				WO	9824782		11-02-2003 11-06-1998
				WO	9824780		11-06-1998
				US	2003069425	A1	10-04-2003
				US	2003073704	A1	17-04-2003
			•	US	6420385	B1	16-07-2002
				US US	6410729		25-06-2002
				ZA	6096753 9710727		01-08-2000 12-06-1998
				ŽA	9710911		05-06-1998
DE 3937			16 05 1001				
עב טשטוו	204	Α	16-05-1991	DĒ	3937284	A1	16-05-1991
				ΑU	6638990	Λ	13-06-1991



Internal Application No PCT/EP2004/000708

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
DE 3937284			BR			
DE 3937204	A		CA	9007833		22-09-1992
				2068328		10-05-1991
			CN	1051559		22-05-1991
			MO	9107400		30-05-1991
		,	EP	0518862		23-12-1992
		•	HU	62287		28-04-1993
			JP	5501550	T	25-03-1993
			MX	23260	Α	01-06-1993
			PT	95831	A ·	13-09-1991
			ZA	9008958	A	28-08-1991
EP 0293743	A	07-12-1988	DE	3718526	 A1	22-12-1988
			AT		T .	15-08-1991
			DE	3864193	•	19-09-1991
			ĒΡ	0293743		07-12-1988
			ĒS	2037135		16-06-1993
			GR	3002486		
			————			30-12-1992
EP 0270362	Α	08-06-1988	AU	598883	B2	05-07-1990
			ΑU	8198887	Α	09-06-1988
			BR.	8706528	Α	12-07-1988
			CA	1288433	С	03-09-1991
•			EP	0270362	A2	08-06-1988
			JP	2517992		24-07-1996
			JP	63264478		01-11-1988
			US	4873248		10-10-1989
WO 02074753	Α	26-09-2002	BR	0207975	 A	15-06-2004
		===	CA	2440405		26-09-2002
			CZ	20032475		17-12-2003
			EE	200300448		16-02-2004
			WO	02074753		
			EP	1373222		26-09-2002
		•	SK	11422003		02-01-2004
			US			06-04-2004
			us	2004116429	ΚŢ	17-06-2004



Into tionsles Aktenzeichen PCT/EP2004/000708

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D521/00 C07D239/56 A01N43/90 C07D403/04 A01N43/54 A01N43/56

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der iPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchleiter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07D A01N

Recherchleite aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchleiten Gebiete fallen

Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name des Desembart	
EPO-In	ternal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Dat	(Name der Dalenbank und evil. verwendete :	Suchbegriffe)
C ALC WE	CENT IOU ANGECTURE LUISTEN	· .	
	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ange	abe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
E	WO 2004/029204 A (HAGMANN WILLIA BING (US); KOPKA IHOR E (US); ME INC (U) 8. April 2004 (2004-04-0 Seite 99; Beispiel 37 Beispiele 13,17-19,58	RCK & CO	1-8
Ρ,Χ	WO 03/044021 A (RISHTON GILBERT INC (US); LU YUELIE (US); CAI GU C) 30. Mai 2003 (2003-05-30) Seite 94, Zeile 10	M ; AMGEN OLIN (US);	1-6
x	EP 1 052 238 A (SHIONOGI & CO) 15. November 2000 (2000-11-15) Beispiele If10,If14,If18,If26; T	abelle 86	1-6
		-/ ·	
X Weite entne	re Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu hmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	
"A' Veröffent aber nic aber nic aber nic "E' älteres D Anmeld "L' Veröffent schelne anderer soll ode ausgefü" O' Veröffent ehe Bei P' Veröffent dem bez Datum des At	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : illichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, hit als besonders bedeutsam anzusehen ist okument, das jedoch erst am oder nach dem internationaten edatum veröffentlicht worden ist lichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- n zu tassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer in mecherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ind eaus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie hrt) lichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, nutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht lichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist sschlusses der Internationalen Recherche	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kolfidlert, sondern nur Erfindung zugrundellegenden Prinzips of Theorie angegeben ist *X* Veröffentlichung von besonderer Bedeutt kann allein aufgrund dieser Veröffentlich erfinderischer Tätigkeit beruhend betrac *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutt kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrac *Y* Veröffentlichung von besonderer Bedeutt kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit werden, wenn die Veröffentlichung mit e Veröffentlichungen dieser Kategorie in V diese Verbindung für einen Fachmann n *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben F Absendedatum des Internationalen Rect	worden ist und mit der zum Verständnis des der der der ihr zugrundellegenden ung; die beanspruchte Erfindung ung nicht als neu oder auf hiet werden ung; die beanspruchte Erfindung it berühend betrachtet iner oder mehreren anderen erbindung gebracht wird und ahellegend ist Patentfamilie ist
Name und Po	stanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5816 Patentiaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Seitner, I	
nblatt PCT/ISA	/210 (Blatt 2) (Januar 2004)	L	



Interationales Aktenzeichen
PCT/EP2004/000708

	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Х	WO 98/24782 A (AMGEN INC ; MANTLO NATHAN B (US); SPOHR ULRIKE D (US); MALONE MICHAEL) 11. Juni 1998 (1998-06-11) Beispiel 11	1-6
X	DATABASE CAPLUS 'Online! CHEMICAL ABSTRACTS SERVICE, COLUMBUS, OHIO, US; BROWN, DESMOND J. ET AL: "Dimroth rearrangement. XIII. The small effect of p-substitution on rearrangement rates for 1,2-dihydro-2-imino-1-methyl-5- phenylpyrimidines"	8
	XP002287084 gefunden im STN Database accession no. 1971:75908 CAS RN: 31464-54-7 Zusammenfassung -& JOURNAL OF THE CHEMICAL SOCIETY 'SECTION! C: ORGANIC , (2), 250-6 CODEN: JS00AX; ISSN: 0022-4952, 1971, XP002288160 compound 3H	
X	DE 39 37 284 A (HOECHST AG) 16. Mai 1991 (1991-05-16) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,4,5	1-10
Y	EP 0 293 743 A (BASF AG) 7. Dezember 1988 (1988-12-07) Beispiele 36,40,41 Ansprüche 1,2	1-10
Y .	EP 0 270 362 A (SUMITOMO CHEMICAL CO) 8. Juni 1988 (1988-06-08) Tabellen 1,4 Ansprüche 11,12	1-10
Y	WO 02/074753 A (RHEINHEIMER JOACHIM; BASF AG (DE); GEWEHR MARKUS (DE); LORENZ GISELA) 26. September 2002 (2002-09-26) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,9,10 Tabelle I	1-10

Discollensie

Interplionates Aldenzeichen
PCT/EP2004/000708

angefüh	echerchenbericht rtes Patentdokumen	<u>. </u>	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
MO	2004029204	Α	08-04-2004	WO	2004029204	A2	08-04-2004
MO	03044021	A	30-05-2003	US WO	2003195221 03044021	A1 A2	16-10-2003 30-05-2003
EP	1052238	Α	15-11-2000	AU	742641		
		• •	-0 11 2000	AU	1983799	D Z A	10-01-2002
				BR		Â	16-08-1999 05-12 - 2000
				CA	2318368		05-12-2000
		•		EP	1052238	A1	15-11-2000
				HU	0103304	A2	28-02-2002
				NO	20003706	A	14-09-2000
				NZ Pl	506101	A	30-06-2003
•				US	341984 6562817	A1	07-05-2001
				CN	1295548	T	13-05-2003
				ID	24959		16-05-2001 31-08-2000
				WO	9938829	A1	05-08-1999
•				RU	2216533	C2	20-11-2003
				TR	200002225	T2	21-12-2000
WO	9824782	Α	11-06-1998	AU	735901	B2	19-07-2001
				AU	5525498		29-06-1998
		•		ΑU	733877	B2	31-05-2001
•				AU BG	6012098		29-06-1998
				BG	103512 103521	A A	31-07-2000
				BR	9713850		31-07-2000
				BR	9713863		29-02-2000 14-03-2000
				CA	2274063		11-06-1998
				CA	2274093	A1	11-06-1998
				CN	1246857		08-03-2000
				CN	1246858		08-03-2000
				CZ CZ	9902015		17-11-1999
				EP	9902016 1314731		17-11-1999
				ĒΡ	1314732		.28-05-2003 28-05-2003
•				EP	0948496		13-10-1999
	•			ΕP	0948497	A2	13-10-1999
				HU	0001140	A2	28-04-2001
				HU	0001698	A2	28-04-2001
				JP JP	2002514195		14-05-2002
	•			NZ	2002514196 335992		14-05-2002
				NZ	335997		28-09-2001 31-08-2001
				TW	520362	В	11-02-2003
•				WO	9824782	A2	11-06-1998
				WO	9824780	A2	11-06-1998
				US	2003069425	A1	10-04-2003
				US US	2003073704	Al	17-04-2003
				US	6420385 6410729		16-07-2002
				US	6096753		25-06-2002
				ZA	9710727		01-08-2000 12-06-1998
		· -		ZA	9710911	A	05-06-1998
DE 3	937284	Α	16-05-1991	DE	3937284	–––– A1	16-05-1991
				ΑU	6638990		13-06-1991



	echerchenbericht tes Patentdokume	nt .	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
DF	3937284	A		BR	9007833	^	<u> </u>
UL	5557204	A		CA	2068328		22-09-1992
				CN	1051559		10-05-1991
	•			WO	9107400		22-05-1991
				EP			30-05-1991
					0518862		23-12-1992
				HU	62287		28-04-1993
				JP	5501550		25-03-1993
				MX	23260		01-06-1993
			•	PT	95831		13-09-1991
			~	ZA	9008958	A 	28-08-1991
EP	0293743	Α	07-12-1988	DE	. 3718526		22-12-1988
				ΑT	66221		15-08-1991
			•	DE	3864193	D1	19-09-1991
			•	EΡ	0293743	A1	07-12-1988
			•	ES	2037135	T3	16-06-1993
				GR	3002486	Т3	30-12-1992
EP	0270362	Α	08-06-1988	AU	598883	B2	05-07-1990
				AU	8198887	A·	09-06-1988
	•			BR	8706528	A	12-07-1988
				CA	1288433		03-09-1991
				EΡ	0270362	A2	08-06-1988
				JP	2517992		24-07-1996
				JP	63264478		01-11-1988
				US	4873248		10-10-1989
MO	02074753	Α	26-09-2002	BR	0207975		15-06-2004
				CA	2440405		26-09-2002
				CZ	20032475		17-12-2003
				EE	200300448		16-02-2004
			•	WO	02074753		26-09-2002
				EP	1373222		02-01-2004
				SK	11422003		06-04-2004
-				ÜS	2004116429		17-06-2004